



(43) 国際公開日 2004年10月28日(28.10.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/092147 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 285/12. 417/04, 417/12, A61K 31/433, 31/4439, 31/5377, 31/506, A61P 9/04, 9/10, 19/02, 37/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2004/005489

(22) 国際出願日:

2004 年4 月16 日 (16.04.2004)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2003-114071 2003年4月18日(18.04.2003) JP 特願2003-164727 2003年6月10日(10.06.2003) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について):協和 酸酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]; 〒1008185 東京都千代田区大手町一丁 目 6番 1号 Tokyo (JP). 富士写真フイルム株式会社 (FUJI PHOTO FILM CO., LTD.) [JP/JP]; 〒2500193 神 奈川県南足柄市中沼210番地 Kanagawa (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 村形 カ (MU-RAKATA, Chikara) [JP/JP]; 〒4118731 静岡県駿 東郡長泉町下土狩1188 協和醱酵工業株式会 社 医薬研究センター内 Shizuoka (JP). 山下 願範 (YAMASHITA, Yoshinori) [JP/JP]; 〒4118731 静岡県 駿東郡長泉町下土狩1188 協和醱酵工業株式会 社 医薬研究センター内 Shizuoka (JP). 中井 龍一郎 (NAKAI, Ryuichiro) [JP/JP]; 〒4118731 静岡県駿東郡 長泉町下土狩1188協和醱酵工業株式会社医薬 研究センター内 Shizuoka (JP). 赤坂 一人 (AKASAKA, Kazuto) [JP/JP]; 〒4118731 静岡県駿東郡長泉町下 土狩1188 協和醱酵工業株式会社 医薬研究セン ター内 Shizuoka (JP). 井野 洋二 (INO, Yoji) [JP/JP]; 〒

4118731 静岡県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醱 酵工業株式会社 医薬研究センター内 Shizuoka (JP). 加藤 一彦 (KATO, Kazuhiko) [JP/JP]; 〒4118731 静岡 県駿東郡長泉町下土狩1188 協和醱酵工業株式 会社 医薬研究センター内 Shizuoka (JP). 北村 雄志 (KITAMURA, Yuji) [JP/JP]; 〒4118731 静岡県駿東郡 長泉町下土狩1188協和醱酵工業株式会社 医薬 研究センター内 Shizuoka (JP).

- (74) 代理人: 特許業務法人特許事務所サイクス (SIKS & CO.); 〒1040031 東京都中央区京橋一丁目8番7号 京橋日殖ビル8階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国(表示のない限り、全ての種類の国内保護が 可能): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国(表示のない限り、全ての種類の広域保護が 可能): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ(AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2 文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: M-STAGE KINESIN INHIBITOR

(54) 発明の名称: M期キネシン阻害剤

(57) Abstract: An M-stage kinesin Eg5 inhibitor which contains as an active ingredient either a thiadiazoline derivative represented by the general formula (I): [wherein R1 represents hydrogen, etc.; R2 represents hydrogen, -C(=W)R6 (wherein W represents oxygen or sulfur and R6 represents (un)substituted lower alkyl, etc.), etc.; R3 represents -C(=Z)R19 (wherein Z represents oxygen or sulfur and R19 represents (un)substituted lower alkyl, etc.) etc.; R4 represents (un)substituted lower alkyl, etc.; and R5 represents (un)substituted aryl, etc.] or a pharmacologically acceptable salt of the derivative.

(57) 要約:

一般式

(I)

[式中、 R^1 は水素原子などを表し、 R^2 は水素原子、-C(=W) R^6 (式中、Wは酸素原子または硫黄原子を表し、 R^6 は置換もしくは非置換の低級アルキルなどを表す)などを表し、 R^3 は-C(=Z) R^{19} (式中、Zは酸素原子または硫黄原子を表し、

 R^{19} は置換もしくは非置換の低級アルキルなどを表す)などを表し、 R^{4} は置換もしくは非置換の低級アルキルなどを表し、 R^{5} は置換もしくは非置換のアリールなどを表す]で表されるチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンE g 5 阻害剤などを提供する。

明細書

M期キネシン阻害剤

技術分野

本発明は、細胞増殖が関わる疾患、例えば、再狭窄、心肥大、免疫疾患などに有効な、チアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として 含有するM期キネシンイージーファイブ (Eg 5) 阻害剤に関する。

背景技術

M期キネシンはM期紡錘体制御に関わる蛋白質であり、細胞周期のM期進行において必須の役割を担っている。これら蛋白質は、ATP加水分解により生じたエネルギーを利用して、微小管に沿って蛋白質を移動させる機能を有しており、一般に「分子モーター」と呼ばれる機能蛋白質の一群である。M期においては、紡錘体の伸長と維持および紡錘体極と呼ばれる構造体形成に深く関わっており、さらに紡錘体微小管に沿った染色体の移動を通して、正しい細胞分裂の進行を制御している。

M期キネシンEg5は、進化上保存されたサブファミリーを形成するM期キネシンの一つである。Eg5はホモ四量体の双極性分子であって、2本の同じ向きの微小管を架橋して+(プラス)端方向へ移動させ、逆平行に並んだ2本の微小管の間でスライディングを起こし、微小管の一(マイナス)端同士を遠ざけることで、紡錘体極を分離し、双極性の紡錘体構造の形成に関与することが知られている。このようなEg5の機能については、抗体導入実験や特異的阻害剤を用いたヒト細胞の解析から明らかにされている[セル(Cell)、83巻、p.1159(199年)5年);ジャーナル・オブ・セル・バイオロジー(J.Cell Biol.)、150巻、p.975(2000年);実験医学、17巻、p.439(1999年)]。

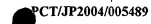
ヒトEg5の遺伝子は1995年にクローニングされ、昆虫細胞を用いた全長の

ヒトEg 5組換え蛋白質の発現とそれを利用した機能解析が報告されている[セル (Cell)、83巻、p. 1159 (1995年)]。遺伝子はGenBank a ccession number:X85137、NM004523、U37426として公的データベースに登録されている。ヒトEg 5と相同性が高いアフリカツメガエル由来のEg 5を用いた解析[プロシーディングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ユーエスエー(Proc. Nat 1. Acad. Sci. USA)、96巻、p. 9106 (1999年);バイオケミストリー(Biochemistry)、35巻、p. 2365 (1996年)]と同様の手法を用い、大腸菌を用い発現させたヒトEg 5のN末端部分を利用し、Eg 5に関する生化学的解析および結晶構造解析が報告されている[ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー(J. Biological Chemistry)、276巻、p. 25496 (2001年);ケミストリー・バイオロジー(Chemistry&Biology)、9巻、p. 989 (2002年)]。

以上のように、M期キネシンEg 5 は新規M期作用薬の標的分子として重要であり、その阻害剤は細胞増殖が関わる疾患(例えば、再狭窄、心肥大、関節炎、免疫疾患など)の治療剤として有望であると考えられる [WO01/98278号、WO02/56880号、WO02/57244号、トレンズ・イン・セル・バイオロジー (Trends in Cell Biology)、12巻、p. 585 (2002年)]。

ヒトEg5酵素阻害活性を示す化合物としては、モナスタロール (Monastrol) [サイエンス (Science)、286巻、p. 971 (1999年)]、キナゾリン誘導体 (WO01/98278号)、フェナチアジン誘導体 (WO02/57244号)、トリフェニルメタン誘導体 (WO02/56880号)、ジヒドロピリミジン誘導体 (WO02/79149号; WO02/79169号)、ジヒドロピラゾール誘導体 (WO03/79973号) などが報告されている。

一方、チアジアゾリン誘導体として、転写因子スタット6 (STAT6)活性化



阻害活性やインテグリンのアンタゴニスト作用を有するものが知られている (特開2000-229959号; WO01/56994号)。また、抗菌活性、ACE 阻害活性などを有するものも知られている (WO93/22311号; 特開昭62-53976号; ジャーナル・オブ・バングラディシュ・ケミカル・ソサエティ (J. Bangladesh Chem. Soc.)、第5巻、p. 127 (1992年))。

発明の開示

本発明の目的は、チアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンEg5阻害剤などを提供することである。

本発明は、以下の(1)~(27)に関する。

(1) 一般式(I)

<式中、R¹は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表し、

R²は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換の複素環基、一C(=W) R⁶[式中、Wは酸素原子または硫黄原子を表し、R⁶は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の必クロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、一NR⁷R⁸(式中、

R⁷およびR⁸は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR⁷とR⁸が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、一OR⁹(式中、R⁹は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換のがクロアルキル、置換もしくは非置換のでリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)または一SR¹⁰(式中、R¹⁰は、前記R⁹と同義である)を表す]、一NR¹¹R¹²(式中、R¹¹および

R¹²は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換の複素環基、一COR¹³ [式中、R¹⁸は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換の複素環基、一NR¹⁴R¹⁵ (式中、R¹⁴およびR¹⁵は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のでシクロアルキル、置換もしくは非置換のでリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR¹⁴とR¹⁵が降接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、一OR¹⁶ (式中、R¹⁶は前記R⁹と同義である)または一SR¹⁷ (式中、R¹⁷は前記R⁹と同義である)を表す]を表すか、または

 R^{11} と R^{12} が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を 形成する} または SO_2R^{18} (式中、 R^{18} は置換もしくは非置換の低級アルキル、



置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表すか、

または R^1 と R^2 が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成し、

 R^{9} は水素原子、または-C(=Z) R^{19} [式中、Zは酸素原子または硫黄原子を表し、 R^{19} は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、

 $-NR^{20}R^{21}$ (式中、 R^{20} および R^{21} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、または R^{20} と R^{21} が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、

 $-OR^{22}$ (式中、 R^{22} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)または $-SR^{23}$ (式中、 R^{23} は前記 R^{22} と同義である)を表す〕を表し、

R⁴は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表し、

R⁵は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、

置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置 換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、 またはR⁴とR⁵が一緒になってー (CR^{25A}R^{25B}) _{m1}Q (CR^{25C}R^{25D}) _{m2}ー {式中、Qは単結合、置換もしくは非置換のフェニレンまたはシクロアルキレンを 表し、m1およびm2は同一または異なって $0\sim4$ の整数を表すが、m1とm2は 同時にOとはならず、R^{25A}、R^{25B}、R^{25C}およびR^{25D}は同一または異なって、 水素原子、ハロゲン、置換もしくは非置換の低級アルキル、-OR²⁶[式中、R² 6は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級ア ルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロア ルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、一CO NR²⁷R²⁸ (式中、R²⁷およびR²⁸は同一または異なって、水素原子、置換もし くは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは 非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非 置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR²⁷とR² 『が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、 -SO₈NR²⁹R³⁰ (式中、R²⁹およびR³⁰はそれぞれ前記R²⁷およびR²⁸と同 義である)または-COR31(式中、R31は水素原子、置換もしくは非置換の低 級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級ア ルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール または置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表す]、-NR32R33[式中、R 32およびR33は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アル キル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニ ル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換 もしくは非置換の複素環基、-COR³⁴(式中、R³⁴は水素原子、置換もしくは 非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置 換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換



のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、置換もしくは非置換の低級アルコキ シ、置換もしくは非置換のアリールオキシ、アミノ、置換もしくは非置換の低級ア ルキルアミノ、置換もしくは非置換のジ低級アルキルアミノまたは置換もしくは非 置換のアリールアミノを表す)または一SO。R35(式中、R35は置換もしくは非 置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換 の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換の アリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表す]または-COOR 36 (式中、R36は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは 非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非 置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換 の複素環基を表す)を表すか、またはR^{25A}とR^{25B}またはR^{25C}とR^{25D}が一緒に なって酸素原子を表し、m1またはm2が2以上の整数であるとき、それぞれのR ^{25A}、R^{25B}、R^{25C}およびR^{25D}は同一でも異なっていてもよく、隣接するふたつ の炭素原子に結合するR^{25A}、R^{25B}、R^{25C}およびR^{25D}はそれぞれ一緒になって 結合を形成してもよい]を表す>で表されるチアジアゾリン誘導体またはその薬理 学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンEg5阻害剤。

- (2) R^2 が-C (=W) R^6 (式中、Wおよび R^6 はそれぞれ前記と同義である) である (1) 記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- (3) R^6 が置換もしくは非置換の低級アルキルである(2)記載のM期キネシン E_g 5 阻害剤。
- (4) R^3 が-C (=Z) R^{19} (式中、Zおよび R^{19} はそれぞれ前記と同義である) である (1) \sim (3) のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- (5) R^{19} が置換もしくは非置換の低級アルキルである(4)記載のM期キネシンE g 5阻害剤。
- (6) R^5 が置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族 複素環基である(1) \sim (5) のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。



- (7) R^5 が置換もしくは非置換のアリールである(1) \sim (5) のいずれかに 記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
 - (8) R⁴が置換もしくは非置換の低級アルキルまたは
- $-(CH_2)_nNHSO_2R^{24}$ (式中、nおよび R^{24} はそれぞれ前記と同義である) である $(1)\sim(7)$ のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- (9) $R^4 \& R^{5}$ が一緒になって $-(CR^{25A}R^{25B})_{m_1}Q(CR^{25C}R^{25D})_{m_2}$ (式中、 R^{25A} 、 R^{25B} 、 R^{25C} 、 R^{25D} 、 m_1 、 m_2 およびQはそれぞれ前記と同義である) である (1) \sim (5) のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- (10) Qが置換もしくは非置換のフェニレンである(9)記載のM期キネシン Eg5阻害剤。
- (11) R^1 が水素原子である(1) \sim (10) のいずれかに記載のM期キネシンEg5阻害剤。
- (12) WおよびZが酸素原子である(1) \sim (11) のいずれかに記載のM期 キネシンEg 5阻害剤。

(13) 一般式(IA)

<式中、R^{1A}は水素原子を表し、

 R^{2A} は水素原子または $-COR^{6A}$ (式中、 R^{6A} は置換もしくは非置換の低級アルキルを表す)を表すか、または R^{1A} と R^{2A} は隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成し、

R^{3A}は一COR^{19A}(式中、R^{19A}は置換もしくは非置換の低級アルキルを表す)を表し、

 R^{4A} は $-(CH_2)_pNR^{4AA}R^{4AB}$ [式中、pは1または2を表し、 R^{4AA} および R^{4AB} は、それぞれ同一または異なって、水素原子、低級アルキルまたはシクロア



ルキルを表す(ただし、 R^{2A} が一 COR^{6A} であり、 R^{6A} および R^{19A} が tert一ブチルであり、 R^{5A} がフェニルであるとき R^{4AA} および R^{4AB} は同時にメチルにならない)]、 $-(CH_2)_pNR^{4AD}COR^{4AC}$ (式中、pは前記と同義であり、 R^{4A} C は水素原子、低級アルキルまたは低級アルコキシを表し、 R^{4AD} は水素原子または低級アルキルを表す)、または $-(CH_2)_pNHSO_2R^{24A}$ {式中、pは前記と同義であり、 $R^{2^{'}}$ 4Aは $-(CH_2)_qNR^{24AA}R^{24AB}$ [式中、qは $0\sim5$ の整数を表し、

 R^{24AA} および R^{24AB} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキルまたはシクロアルキルを表す(ただし、 R^{2A} が一 COR^{6A} であり、 R^{6A} が t e r t ーブチルであり、 R^{19A} がメチルまたは t e r t ーブチルであるとき、 R^{24AA} および R^{24AB} は共にメチルではなく、またこのとき、 R^{24AA} および R^{24AB} はのうちどちらか一方が水素原子であるとき、他方はエチルまたはヒドロキシエチルではない)]、3 ークロロプロピル、3 ーアジドプロピルまたは低級アルケニル(ただし、 R^{2A} が一 COR^{6A} であり、 R^{6A} が t e r t ーブチルであり、 R^{19A} がメチルまたは t e r t ーブチルであるときビニルではない)を表す)を表し、

R^{5A}は置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族複素環基を表す>で表されるチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- (14) R⁵Aが置換もしくは非置換のアリールである(13)記載のチアジア ゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (15) R^{5A} がフェニルである(13)記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (16) R^{2A} が $-COR^{6A}$ であり、 R^{6A} が非置換の低級アルキルである(13) \sim (15) のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (17) R^{2} が $-COR^{6}$ であり、 R^{6} が tert τ + τ

る塩。

- (18) R^{19} が非置換の低級アルキルである(13)~(17)のいずれかに 記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (19) R^{19} が t e r t ブチルである(13)~(17)のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (20) R^{4A} が一 $(CH_2)_pNR^{4AA}R^{4AB}$ (式中、p、 R^{4AA} および R^{4AB} は それぞれ前記と同義である) である (13) \sim (19) のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (21) R^{4A} が一 $(CH_2)_pNR^{4AD}COR^{4AC}$ (式中、p、 R^{4AC} および R^{4A} D D D C $^{$
- (22) R^{4} が一 $(CH_2)_p NHSO_2 R^{24}$ (式中、pおよび R^{24} なはそれぞれ前記と同義である) である $(13) \sim (19)$ のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- (23) (13) \sim (22) のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬。
- (24) (13) \sim (22) のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンE g 5 阻害剤。
- (25) (1)~(12)のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその 薬理学的に許容される塩の有効量を投与することを特徴とするM期キネシンEg 5阻害方法。
- (26) (13) ~ (22) のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の有効量を投与することを特徴とするM期キネシンEg5阻害方法。
- (27) M期キネシンE g 5 阻害剤の製造のための(1)~(12)のいずれかに記載のチアジアプリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。



(28) M期キネシンEg5阻害剤の製造のための(13)~(22)のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

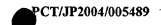
以下、一般式(I)で表される化合物を化合物(I)という。他の式番号の化合物についても同様である。

- 一般式(I)および一般式(IA)の各基の定義において、
- (i) 低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルキルアミノおよびジ低級アルキルアミノの低級アルキル部分としては、例えば直鎖または分岐状の炭素数 1~10のアルキル、具体的にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどがあげられる。ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は、同一でも異なっていてもよい。
- (i i) 低級アルケニルとしては、例えば直鎖または分岐状の炭素数2~10のアルケニル、具体的にはビニル、アリル、1ープロペニル、ブテニル、ペンテニル、ヘキセニル、ヘプテニル、オクテニル、ノネニル、デセニルなどがあげられる。
- (i i i) 低級アルキニルとしては、例えば直鎖または分岐状の炭素数 2~10の アルキニル、具体的にはエチニル、プロピニル、ブチニル、ペンチニル、ヘキシニ ル、ヘプチニル、オクチニル、ノニニル、デシニルなどがあげられる。
- (iv)シクロアルキルとしては、例えば炭素数3~8のシクロアルキル、具体的にはシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘ プチル、シクロオクチルなどがあげられる。
- (v) アリール、アリールオキシおよびアリールアミノのアリール部分としては、 例えばフェニル、ナフチルなどがあげられる。
- (vi) 芳香族複素環基としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子から 選ばれる少なくとも1個の原子を含む5員または6員の単環性芳香族複素環基、4 ~8員の環が縮合した二環または三環性で窒素原子、酸素原子および硫黄原子から 選ばれる少なくとも1個の原子を含む縮環性芳香族複素環基などがあげられ、具体

的にはフリル、チエニル、ピロリル、ピラゾリル、イミダゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、 チアジアゾリル、オキサジアゾリル、ピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリ ダジニル、インドリル、イソインドリル、インダゾリル、ベングオキサゾリル、ベ ングチエニル、ベンゾイミダゾリル、ベングチアゾリル、ベングトリアゾリル、プ リニル、キノリル、イソキノリル、キナゾリニル、フタラジニル、キノキサリニル、 ナフチリジニル、ベングジアゼピニル、フェノチアジニル、ベングピラニル、シン ノリニル、ピラニルなどがあげられる。

(vii)複素環基としては、例えば脂肪族複素環基、上記で示した芳香族複素環基などがあげられる。脂肪族複素環基としては、例えば窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む5員または6員の単環性脂肪族複素環基、3~8員の環が縮合した二環または三環性で窒素原子、酸素原子および硫黄原子から選ばれる少なくとも1個の原子を含む縮環性脂肪族複素環基などがあげられ、具体的にはアゼチジニル、テトラヒドロチエニル、テトラヒドロチオピラニル、イミダゾリジニル、ピロリジニル、オキサゾリニル、ジオキソラニル、ピペリジノ、ピペリジニル、ピペラジニル、モルホリノ、モルホリニル、チオモルホリニル、ホモピペリジニル、ホモピペラジニル、テトラヒドロピリジニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイソキノリニル、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、ジヒドロベンゾフラニルなどがあげられる。

(viii) 隣接する窒素原子と一緒になって形成される複素環基としては、例えば少なくとも1個の窒素原子を含む脂肪族複素環基などがあげられる。該少なくとも1個の窒素原子を含む脂肪族複素環基は、酸素原子、硫黄原子または他の窒素原子を含んでもいてよく、例えば1ーピロリル、ピロリジニル、モルホリノ、チオモルホリノ、ピラゾリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、ホモピペラジニル、アジリジニル、アゼチジニル、アグリジニル、ペルヒドロアゼピニル、ペルヒドロアグシニル、テトラヒドロキノリニル、テトラヒドロイソキノリニル、インドリル、イ



ソインドリル、1,3-ジヒドロイソインドリル、ピロリドニル、スクシンイミジル、グルタルイミジル、ピペリドニルなどがあげられる。

(ix)シクロアルキレンとしては、例えば炭素数 $3 \sim 8$ のシクロアルキレン、具体的にはシクロプロピレン、シクロブチレン、シクロペンチレン、シクロヘキシレン、シクロヘプチレン、シクロオクチレンなどがあげられ、フェニレンとしては、1, 2-フェニレン、1, 3-フェニレンおよび1, 4-フェニレンがあげられる。(x) ハロゲンはフッ素、塩素、臭素またはヨウ素の各原子を意味する。

(xi) 置換低級アルキル、置換低級アルコキシ、置換低級アルケニル、置換低級アルキニル、置換シクロアルキル、置換低級アルキルアミノおよび置換ジ低級アルキルアミノにおける置換基としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、ニトロ、アジド、シアノ、

置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基(a) としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、シアノ、低級アルコキシ、低級アルカノイルオキシ、低級アルキルチオ、アリール、アリールオキシ、複素環基、アミノ、低級アルキルアミノ、ジ低級アルキルアミノなどがあげられる)、

置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(x i i) と同義である)、

置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i i) と同義である)、

-CONR³⁷R³⁸<式中、R³⁷およびR³⁸は同一または異なって、水素原子、ヒドロキシ、置換もしくは非置換の低級アルキル {該置換低級アルキルにおける置換基(b)としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、シアノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシにおける置換基は、前記置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキルチオ (該置換低級アルキルチ

オにおける置換基は、前記置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義である)、 置換もしくは非置換の低級アルキルスルホニル(該置換低級アルキルスルホニルに おける置換基は、前記置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義である)、 置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換ア リールにおける置換基 (x i i) と同義である)、置換もしくは非置換の複素環基 (該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i i) と同義である)、置換もしくは非置換のアリールオキシ(該置換アリールオキ シにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(x i i)と同義である)、 -NR³⁹R⁴⁰ 「式中、R³⁹およびR⁴⁰は同一または異なって、水素原子、置換も しくは非置換の低級アルキル (該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換 シクロアルキルにおける置換基 (a) と同義である)、置換もしくは非置換の低級 アルケニル (該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換シクロアルキル における置換基 (a) と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル (該 置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換シクロアルキルにおける置換基 (a) と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキル (該置換シクロアル キニルにおける置換基は、前記の置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義 である)、置換もしくは非置換の置換アリール(該置換アリールにおける置換基は、 後記の置換アリールにおける置換基(x i i)と同義である)または置換もしくは 非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基におけ る置換基(x i i i)と同義である)を表すか、またはR39とR40が隣接する窒 素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基(該隣接する窒素原子と一緒 になって形成される置換複素環基における置換基は、後記の隣接する窒素原子と一 緒になって形成される置換複素環基における置換基(x i i i)と同義である)を 形成する] などがあげられる}、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低 級アルケニルにおける置換基は、前記の置換シクロアルキルにおける置換基(a) と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル (該置換低級アルキニルに



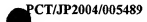
おける置換基は、前記の置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義である)、 置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基は、 前記の置換シクロアルキルにおける置換基(a)と同義である)、置換もしくは非 置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける 置換基(x i i)と同義である)または置換もしくは非置換の複素環基(該置換複 素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i i)と同義 である)を表すか、またはR³⁷とR³⁸が降接する窒素原子と一緒になって置換も しくは非置換の複素環基(該降接する窒素原子と一緒になって形成される置換複素 環基における置換基は、後記の隣接する窒素原子と一緒になって形成される置換複素 環基における置換基は、後記の隣接する窒素原子と一緒になって形成される置換複素

-COOR⁴¹ [式中、R⁴¹は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(xii)と同義である)または置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(xii)と同義である)を表す〕、-COR⁴² (式中、R⁴²は前記のR⁴¹と同義である)、

 $-NR^{43}R^{44}$ <式中、 R^{43} および R^{44} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル {該置換低級アルキルにおける置換基 (c) としては、同一または異なって例えば置換数 $1\sim3$ の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、シアノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシに

おける置換基は、前記の置換アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキルチオ(該置換低級アルキルチオにおける置換基は、前記の置換アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(xii)と同義である)、置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(xiii)と同義である)、置換もしくは非置換のアリールオキシ(該置換アリールオキシにおける置換基は、後記の置換アリールオキシにおける置換基は、後記の置換アリールだおける置換基(xii)と同義である)、

-O (CH₂CH₂O) _nR⁴⁵ (式中、nは1~15の整数を表し、R⁴⁵は低級アル キルを表す)、-SO₂R⁴⁶[式中、R⁴⁶は置換もしくは非置換の低級アルキル(該 置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換アルキルにおける置換基(b)と 同義である)、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにお ける置換基は、前記の置換アルキルにおける置換基 (b) と同義である)、置換も しくは非置換の低級アルキニル (該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の 置換アルキルにおける置換基 (b) と同義である)、置換もしくは非置換のアリー。 ル(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(x i i) と同義である)、置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置 換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i i)と同義である)、アミノ、 低級アルキルアミノまたはジ低級アルキルアミノを表す]、-NR47R48 (式中、 R47およびR48は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級ア ルキル (該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける 置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級 アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同 義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおけ る置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換 もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキニルにおける置換基は、前・



記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換 の置換アリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける 置換基(x i i)と同義である)または置換もしくは非置換の複素環基(該置換複 素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i i)と同義 である)を表すか、またはR⁴⁷とR⁴⁸が隣接する窒素原子と一緒になって置換も しくは非置換の複素環基(該隣接する窒素原子と一緒になって形成される置換複素 環基における置換基は、後記の隣接する窒素原子と一緒になって形成される置換複 素環基における置換基(x i i i)と同義である)を形成する)などがあげられる)、 置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、 前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置 換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級ア ルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキ ル(該置換低級シクロアルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおけ る置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリール における置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(x i i)と同義である)、 置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複 素環基における置換基(xiii)と同義である)、-COR49{式中、R49は水 素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基 は前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非 置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級 アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキ ニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける 置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シク ロアルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同 義である)、置換もしくは非置換のアリール (該置換アリールにおける置換基は、 後記の置換アリールにおける置換基(x i i)と同義である)、置換もしくは非置

換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基(x i i i) と同義である)、

-NR⁵⁰R⁵¹ (式中、R⁵⁰およびR⁵¹はそれぞれ前記のR⁴⁷およびR⁴⁸と同義である)または-OR⁵² [式中、R⁵²は置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(xii)と同義である)または置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基は、後記置換複素環基における置換基を表す〕を表す。または

 $-SO_2R^{53}$ (式中、 R^{53} は前記の R^{49} と同義である)を表すか、または R^{43} と R^{44} が隣接する窒素原子と一緒になって複素環基もしくは置換複素環基(該隣接 する窒素原子と一緒になって形成される置換複素環基における置換基は、後記の隣 接する窒素原子と一緒になって形成される置換複素環基における置換基(x i i i) と同義である)を形成する>、

 $-N^+R^{54}R^{55}R^{56}X^-$ (式中、 R^{54} および R^{55} は同一または異なって、低級アルキルを表すか、または R^{54} と R^{55} が隣接する窒素原子と一緒になって複素環基を形成し、 R^{56} は低級アルキルを表し、Xは塩素、臭素またはヨウ素の各原子を表す)、

-OR⁵⁷ [式中、R⁵⁷は置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、



置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基(xii)と同義である)または置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(xiii)と同義である)を表す]、

- -SR⁵⁸ (式中、R⁵⁸は前記のR⁵⁷と同義である)、
- ーSO₂ R ⁵⁹ [式中、R ⁵⁹ は置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のシクロアルキルにおける置換基(b)と同義である)、置換もしくは非置換のアリール(該置換アリールにおける置換基は、後記の置換アリールにおける置換基は、後記の置換を表環基における置換基は、後記の置換複素環基における置換基(x i i)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(b)と同義である)または一NR ⁶⁰ R ⁶¹ (式中、R ⁶⁰ およびR ⁶¹ はそれぞれ前記のR ⁴⁷ およびR ⁴⁸ と同義である)を表す]、
- $-OSO_2R^{62}$ (式中、 R^{62} は前記の R^{59} と同義である)などがあげられる。 ここで示した低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルキルチオ、低級アルキル

スルホニル、低級アルキルアミノ、ジ低級アルキルアミノおよび低級アルカノイルオキシの低級アルキル部分、低級アルケニル、低級アルキニル、シクロアルキル、アリールおよびアリールオキシのアリール部分、複素環基、隣接する窒素原子と一緒になって形成される複素環基ならびにハロゲンは、それぞれ前記の低級アルキル(i)、低級アルケニル(ii)、低級アルキニル(ii)、かクロアルキル(ii)、低級アルケニル(ii)、低級アルキニル(iii)、シクロアルキル(iii)、アリール(v)、複素環基(vii)、隣接する窒素原子と一緒になって形成される複素環基(viii)およびハロゲン(x)と同義であり、ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は同一でも異なっていてもよい。

(xii) 置換アリール、置換アリールオキシ、置換アリールアミノ、置換フェニレン、置換芳香族複素環基および置換複素環基のうちの置換芳香族複素環基における置換基としては、同一または異なって例えば置換数 $1\sim3$ の、ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、ホルミル、ニトロ、シアノ、メチレンジオキシ、

置換もしくは非置換の低級アルキル [該置換低級アルキルにおける置換基(d)としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシにおける置換基(e)としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、オキソ、カルボキシ、低級アルコキシ、アミノ、低級アルキルアミノ、ジ低級アルキルアミノ、アリール、複素環基などがあげられる)、アミノ、置換もしくは非置換の低級アルキルアミノ(該置換低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルキルアミノ(該置換近級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルキルアミノ(該置換ジ低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルキルアミノ(該置換ジ低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、アリール、複素環基などがあげられる]、

置換もしくは非置換の低級アルケニル(該置換低級アルケニルにおける置換基は、 前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換の低級アルキニル(該置換低級アルキニルにおける置換基は、

前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換のシクロアルキル(該置換シクロアルキルにおける置換基は、 前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシにおける置換基は、 前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換の低級アルキルチオ(該置換低級アルキルチオにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、アミノ、

置換もしくは非置換の低級アルキルアミノ(該置換低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換のジ低級アルキルアミノ(該置換ジ低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルキルにおける置換基(d)と同義である)、

置換もしくは非置換のアリール [該置換アリールにおける置換基(f)としては、同一または異なって例えば置換数1~3の、ハロゲン、ヒドロキシ、カルボキシ、シアノ、ニトロ、置換もしくは非置換の低級アルキル(該置換低級アルキルにおける置換基は、前記の置換低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、置換もしくは非置換の低級アルコキシ(該置換低級アルコキシにおける置換基は、前記の置換低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、アミノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、アミノ、置換もしくは非置換の低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、置換もしくは非置換のジ低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)、置換もしくは非置換のジ低級アルキルアミノ(該置換ジ低級アルキルアミノにおける置換基は、前記の置換低級アルコキシにおける置換基(e)と同義である)などがあげられる]、置換もしくは非置換の複素環基(該置換複素環基における置換基は、前記の置換下ルコトンにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換のアリールオキシ(該置換アリールオキシにおける置換基は、 前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、



置換もしくは非置換のアリールアミノ(該置換アリールアミノにおける置換基は、 前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換のアリールチオ(該置換アリールチオにおける置換基は、前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換のアリールスルホニル(該置換アリールスルホニルにおける置換基は、前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換の複素環オキシ(該置換複素環オキシにおける置換基は、前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換の複素環アミノ(該置換複素環アミノにおける置換基は、前記の置換アリールにおける置換基(f)と同義である)、

置換もしくは非置換の複素環チオ(該置換複素環チオにおける置換基は、前記の置 換アリールにおける置換基(f)と同義である)などがあげられる。

ここで示した低級アルキル、低級アルコキシ、低級アルキルチオ、低級アルキルアミノおよびジ低級アルキルアミノの低級アルキルル部分は前記の低級アルキル(i)と同義であり、低級アルケニル、低級アルキニル、シクロアルキルおよびハロゲンはそれぞれ前記の低級アルケニル(ii)、低級アルキニル(iii)、シクロアルキル(iv)およびハロゲン(x)と同義であり、ジ低級アルキルアミノの2つの低級アルキル部分は同一でも異なっていてもよい。さらにここで示したアリール、アリールオキシ、アリールチオ、アリールアミノおよびアリールスルホニルのアリール部分は前記のアリール(v)と同義であり、複素環基、複素環チオ、複素環アミノおよび複素環オキシの複素環基部分は前記の複素環基(vii)と同義である。

(x i i i) 置換複素環基のうちの置換脂肪族複素環基および隣接する窒素原子と 一緒になって形成される置換複素環基における置換基としては、前記の置換アリー ルにおける置換基 (x i i) の例示であげた基に加え、オキソなどがあげられる。 化合物 (I) および化合物 (I A) の薬理学的に許容される塩は、例えば薬理学 的に許容される酸付加塩、金属塩、アンモニウム塩、有機アミン付加塩、アミノ酸付加塩などを包含する。化合物(I)および化合物(IA)の薬理学的に許容される酸付加塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩などの無機酸塩、酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、クエン酸塩などの有機酸塩などがあげられ、薬理学的に許容される金属塩としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、マグネシウム塩、カルシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、亜鉛塩などがあげられ、薬理学的に許容されるアンモニウム塩としては、例えばアンモニウム、テトラメチルアンモニウムなどの塩があげられ、薬理学的に許容される有機アミン付加塩としては、例えばモルホリン、ピペリジンなどの付加塩があげられ、薬理学的に許容されるアミノ酸付加塩としては、例えばリジン、グリシン、フェニルアラニン、アスパラギン酸、グルタミン酸などの付加塩があげられる。

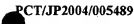
なお、以下に示す製造法において、定義した基が製造方法の条件下で変化するかまたは方法を実施するのに不適切な場合、有機合成化学で常用される保護基の導入および除去方法 [例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、グリーン (T. W. Greenes) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド (John Wiley&Sons Inc.) (1981年)] などを用いることにより、目的化合物を製造することができる。また、必要に応じて置換基導入などの反応工程の順序を変えることもできる。

次に化合物(I)の製造法について説明する。

製造法1

化合物(I)のうち、R²が水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基であるか、またはR¹とR²が隣接する窒素原子と一緒に

化合物(I)は、以下の製造法に従い製造することができる。



なって置換もしくは非置換の複素環基を形成し、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である)である化合物(Ia)は、以下の工程1-1および1-2に従い製造することができる。

$$R^4$$
 日 R^5 日 R^1 日 R^5 日 $R^$

(式中、 R^1 、 R^4 、 R^5 および R^{19} はそれぞれ前記と同義であり、 X^1 は塩素原子、 臭素原子またはヨウ素原子を表し、 R^{24} は前記 R^2 の定義のうちの水素原子、置換 もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もし くは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしく は非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、または R^1 と R^{24} が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成す る)

化合物 (Ia) は、公知の方法 [例えば、ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー (J. Heterocyclic Chem.)、21巻、p. 599 (1984年) などに記載の方法] でまたはそれらに準じて、化合物 (II) と化合物 (II) から、化合物 (IV) を経て製造することができる。

化合物 (II)、(III)、(Va) および (Vb) は、市販品として得られるか、または公知の方法 [例えば、新実験化学講座、14巻、p. 1621、丸善 (1978年) などに記載の方法] で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法2

化合物 (I) のうち、 R^2 および R^3 が同一で、 $-COR^6$ (式中、 R^6 は前記 R^6 または R^{19} と同義である) である化合物 (Ib) は、以下の工程に従い製造す

ることができる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R6°およびX¹はそれぞれ前記と同義である)

化合物 (Ib) は、製造法1の工程1-1で得られる化合物 (IV) のうち、R² が水素原子である化合物 (IVa) と化合物 (Vc) または化合物 (Vd) とから、公知の方法 [例えばジャーナル・オブ・バングラディシュ・ケミカル・ソサエティ (J. Bangladesh Chem. Soc.)、5巻、p. 127 (1992年);ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー (J. Org. Chem.)、45巻、p. 1473 (1980年);東独特許243930号などに記載の方法]で、またはそれらに準じて製造することができる。

化合物 (Vc) および (Vd) は、市販品として得られるか、または公知の方法 [例えば、新実験化学講座、14巻、p.1621、丸善 (1978年) などに記載の方法] で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法3

化合物 (I) のうち、 R^2 が水素原子であり、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である)である化合物 (I c) は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R⁶ およびR¹⁹はそれぞれ前記と同義である)化合物(Ic)は、製造法2で得られる化合物(Ib)を、適当な溶媒中、1~

200当量の、好ましくは1~10当量の適当な塩基の存在下、-10℃~用いる 溶媒の沸点の間の温度で、5分間~24時間処理することにより製造することがで きる。

適当な溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、tertーブタノール、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン、トルエン、キシレン、N, Nージメチルホルムアミド (DMF)、Nーメチルピロリドン (NMP)、ピリジン、水などがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な塩基としては、例えば水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、炭酸カリウム、ヒドラジン一水和物などがあげられる。

また別法として、化合物(Ic)は、化合物(Ib)を、適当な溶媒中、 $1\sim200$ 00当量の適当な還元剤の存在下、必要に応じて適当な添加剤の存在下、-10 ~100 での間の温度で、5 分間 ~24 時間処理することによって製造することもできる。

適当な溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、tertーブタノール、アセトニトリル、ジクロロメタン、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、水などがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な還元剤としては、例えば水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムなどがあげられ、適当な添加剤としては、例えば塩化セリウム七水和物、塩酸一酢酸ナトリウムバッファーなどがあげられる。

製造法4

化合物 (I) のうち、 R^2 が $-COR^6$ (式中、 R^6 は前記と同義である)であり、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である)である化合物(Id)は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R⁶、R¹⁹およびX¹はそれぞれ前記と同義である)

化合物(I d)は、製造法1または製造法3で得られる化合物(I c)を、無溶媒で、または反応に不活性な溶媒中、 $1\sim20$ 当量の、好ましくは $1\sim3$ 当量の適当な塩基の存在下、 $1\sim20$ 当量の、好ましくは $1\sim3$ 当量の化合物(V e)または化合物(V f)と、-10 ~150 \sim 0間の温度で、5分間 ~24 時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、アセトン、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMPなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な塩基としては、例えばトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、1,8ージアザビシクロ[5.4.0]ウンデクー7ーエン(DBU)、ピリジン、4ー(ジメチルアミノ)ピリジン(DMAP)、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウムなどがあげられる。(Ve)および(Vf)は、市販品として得られるか、または公知の方法[例えば、新実験化学講座、14巻、p.1621、丸善(1978年)などに記載の方法]で、またはそれらに準じて得ることができる。

また、別法として、化合物(I d)は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R⁶、R¹ºおよびX¹はそれぞれ前記と同義である)

化合物(I d)は、製造法1の工程1-1で得られる化合物(I V a)と $1\sim5$ 当量の化合物(V e)を、反応に不活性な溶媒中、 $0.5\sim2$ 当量の適当な塩基の存在下、-78 $\mathbb{C}\sim100$ \mathbb{C} の間の温度で、好ましくは-10 $\mathbb{C}\sim30$ \mathbb{C} の間の温度で、好ましくは-10 $\mathbb{C}\sim30$ \mathbb{C} の間の温度で5分間 ~24 時間反応させた後、続いて $1\sim5$ 当量の化合物(V b)と $1\sim5$ 当量の適当な塩基を加え、 $10\sim48$ 時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、アセトン、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMPなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。最初の反応で用いられる適当な塩基としては、例えば2,6ージーtertープチルー4ーメチルピリジンなどがあげられ、次の反応で用いられる適当な塩基としては、例えばピリジンなどがあげられる。

製造法5

化合物 (I) のうち、 R^2 が $-SO_2R^{18}$ (式中、 R^{18} は前記と同義である) であり、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である) である化合物 (I e) は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R¹⁸、R¹⁹およびX¹はそれぞれ前記と同義である) 化合物(Ie)は、製造法1または製造法3で得られる化合物(Ic)と化合物 (VI)とから、例えば新実験化学講座、14巻、p. 1803、丸善(1978年)などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することができる。

化合物 (VI) および (VIa) は、市販品として得られるかまたは新実験化学 講座、14巻、p. 1784およびp. 1799、丸善 (1978年) などに記載 の方法で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法6

化合物 (I) のうち、 R^2 が $-NR^{11}R^{12}$ (式中、 R^{11} および R^{12} はそれぞれ前記と同義である) であり、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である) である化合物 (If) は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R⁴、R⁵、R¹¹、R¹²およびR¹⁰はそれぞれ前記と同義である)
化合物(If)は、インディアン・ジャーナル・オブ・ケミストリー(Indian J. Chem.)、セクションB、31B(8)巻、p. 547(1992年)
に記載の方法でまたはそれに準じて得られる化合物(IVb)と化合物(Va)または(Vb)から、例えばインディアン・ジャーナル・オブ・ケミストリー(Indian J. Chem.)、セクションB、31B(8)巻、p. 547(1992年);ホスプァラス・サルファー・アンド・シリコン・アンド・ザ・リレイテッド・エレメンツ(Phosphorus Sulfur&Silicon&Related Elements)、122巻、p. 307(1997年)などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することができる。

製造法7

化合物 (I d) のうち、R¹が置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基である化合物 (I d-b) は、以下の工程に従い製造することもできる。

$$R^{19}$$
 R^{10}
 R^{10}

(式中、R⁴、R⁵、R⁶、R¹⁹およびX¹はそれぞれ前記と同義であり、R¹^aは前記R¹の定義のうちの置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の近級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)

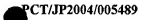
化合物 (Id-b) は、製造法1、2または4で得られる化合物 (Id-a)を、反応に不活性な溶媒中、 $1\sim100$ 当量の、好ましくは $2\sim5$ 当量の適当な塩基の存在下、 $1\sim100$ 当量の、好ましくは $2\sim3$ 当量の化合物 (VII)と、-10 \sim 一用いる溶媒の沸点の間の温度で、5分間~24時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMPなどがあげられる。適当な塩基としては、例えば水素化ナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、DBU、ピリジン、DMAPなどがあげられる。

化合物 (VII) は、市販品として得られるか、または新実験化学講座、14巻、p. 307、丸善 (1978年) などに記載の方法で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法8

化合物 (I) のうち、R³が水素原子である化合物 (Ig) は、例えばホスフォ ラス・サルファー・アンド・シリコン・アンド・ザ・リレイテッド・エレメンツ (Phosphorus Sulfur&Silicon&Related E



lements)、122巻、p. 307 (1997年);ケミッシェ・ベリヒテ (Chem. Ber.)、123巻、p. 691 (1990年)などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することもできる。

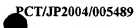
製造法9

化合物(I)のうち、 R^2 および/または R^3 がそれぞれ $-CSR^6$ (式中、 R^6 は前記と同義である)および/または $-CSR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である)である化合物(I h)は、上記製造法 $1\sim8$ で得られる化合物(I a) \sim (I g)のうち、それぞれ対応する R^2 および/または R^3 がそれぞれ $-COR^6$ (式中、 R^6 は前記と同義である)および/または $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である)である化合物(I j)をチオン化することにより製造することができる。

$$R^{3a}$$
 R^{4}
 $N-N$
 R^{5}
 R^{2c}
 R^{2c}
 $R^{2c} = COR^{6}$ $\pm \hbar LLR^{2}$
 $R^{3a} = COR^{19}$ $\pm \hbar LLR^{3}$
 R^{3b}
 R^{2d}
 $R^{2d} = CSR^{6}$ $\pm \hbar LLR^{2}$
 $R^{3b} = CSR^{19}$ $\pm \hbar LLR^{3}$
 R^{3b}
 R^{3b}
 R^{2d}
 R^{3b}
 R^{2d}
 R^{3b}
 R^{3b}
 R^{2d}
 R^{3b}
 R^{3b}

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 および R^{19} はそれぞれ前記と同義であり、 R^2 °は COR^6 (式中、 R^6 は前記と同義である)または前記と同義の R^2 を表し、 R^3 °は COR^{19} (式中、 R^{19} は前記と同義である)または前記と同義の R^3 を表し、 R^2 ⁴は CSR^6 (式中、 R^6 は前記と同義である)または前記と同義の R^2 を表し、 R^3 °は CSR^{19} (式中、 R^{19} は前記と同義である)または前記と同義の R^3 を表す)すなわち、化合物(Ih)は、化合物(Ij)を、適当な溶媒中、 $1\sim50$ 当量の、好ましくは $1\sim10$ 当量の適当な硫化剤で、-100~用いる溶媒の沸点の間の温度で、5分間 ~24 時間処理することにより製造することができる。

適当な溶媒としては、例えばトルエン、キシレン、THF、ジオキサン、ピリジンなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な硫化剤としては、例えば2,4ービス(4ーメトキシフェニル)-1,3ージチアー



2, 4-ジホスホエタン-2, 4-ジスルフィド (ローソンズ試薬;Lawesson 's reagent)、五硫化二リンなどがあげられる。製造法10

化合物 (I) のうち、 R^3 が $-COR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である) であり、 R^1 と R^2 が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する化合物 (I k) は、以下の工程10-1および10-2に従い製造することもできる。

[式中、R⁴、R⁵、R¹⁹およびX¹はそれぞれ前記と同義であり、R¹bおよびR²bは、それぞれが隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する(該複素環基は前記隣接する窒素原子と一緒になって形成される複素環基(viii)と同義であり、該置換複素環基における置換基は前記複素環基における置換基(xiii)と同義である)]

工程10-1

化合物 (In) は製造法1または製造法3で得られる化合物 (Im) から、例えばケミカル・コミュニケーション (Chem. Commun.)、8巻、p. 873 (1998年) などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することができる。 工程10-2

化合物(I k)は、上記工程10-1で得られる化合物(I n)を、無溶媒で、または反応に不活性な溶媒中、 $1\sim200$ 当量の、好ましくは $2\sim50$ 当量の化合物(V I I I)と-10 $C\sim200$ C の間の温度で、5 分間 ~24 時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMP、ピリジンなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。 化合物 (VIII) は、市販品として得られるか、または新実験化学講座、14巻、p. 1332、丸善(1978年)などに記載の方法で、またはそれらに準じて得ることができる。

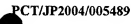
また別法として、以下の2つの方法(別法1および2)に従い製造することもできる。

別法1

(式中、 R^4 、 R^5 、 R^{19} 、 R^{16} および R^{26} はそれぞれ前記と同義であり、 R^{66} はメチル、エチル、tertーブチルまたはベンジルを表し、qは2~7の整数を表す)

工程10-3

化合物(Id-d)は、製造法2または4で得られる化合物(Id)のうち、 R^{t} が水素原子であり、 R^{t} がCOOR t (式中、 R^{t} は前記と同義である)で置換されたアルキル基である化合物(Id-c)の脱保護により製造することができる。脱保護は、有機合成化学で常用されるカルボキシル基の保護基の脱保護 [例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis)、グリーン (T.W.Greene) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド (John Wiley&Sons Inc.) (1981年) などに記載の方法またはそれらに準じた方法] を用いることができる。



工程10-4

化合物 (Ik) は、上記工程10-3で得られる化合物 (Id-d) から、例えばシンセシスースツッツガルト (Synthesis-Stuttgart)、5巻、p. 420 (1991年) などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することができる。

別法2

(式中、q、X¹、R⁴、R⁵、R¹⁹、R¹bおよびR²bはそれぞれ前記と同義である)

化合物 (I k) は、化合物 (I d) のうち、製造法2または4で得られる R^1 が 水素原子であり、 R^6 が塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子で置換されたアルキル基である化合物 (I d - e) から、例えば新実験化学講座、1 4巻、p. 1 17 4、丸善 (1978年) などに記載の方法でまたはそれらに準じて製造することができる。

製造法11

化合物 (I) のうち、 R^3 が $-CSR^{19}$ (式中、 R^{19} は前記と同義である) であり、 R^1 と R^2 が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する化合物 (I h-a) は、製造法10で得られる化合物 (I k) から、製造法9と同様にして製造することもできる。

$$R^{19}$$
 R^{19}
 R^{19}
 R^{10}
 R^{10}

製造法12

化合物(I)のうち、 R^4 が一(CH_2) $_nNHBoc$ (式中、nは前記と同義であり、Bocはtertーブチルオキシカルボニルを表す)である化合物(<math>Ip)、 $-(CH_2)_nNH_2$ (式中、nは前記と同義である)である化合物(Iq)および $-(CH_2)_nNHSO_2R^{24}$ (式中、nおよび R^{24} はそれぞれ前記と同義である)である化合物(Io)は、それぞれ以下の工程 $12-1\sim12-3$ に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R²、R³、R⁵、R²⁴、nおよびBocはそれぞれ前記と同義である)

工程12-1

化合物 (I p) は、化合物 (I I a) を用い、製造法 1~11 に記載の方法と同様にして製造することができる。

化合物 (IIa) は、公知の方法 [例えば、ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー (J. Med. Chem.)、41巻、591ページ (1998年)、アンゲバンテ・ケミ・インターナショナル・エディション (Angew. Chem. Int. Ed.)、40巻、p. 3458 (2001年) などに記載の方法] で、またはそれらに準じて製造することができる。

工程12-2

化合物 (Iq) は、上記工程12-1で得られる化合物 (Ip) の脱保護により 製造することができる。脱保護は、有機合成化学で常用される保護基 (tertプトキシカルボニル基)の脱保護 [例えば、プロテクティブ・グループス・イン・オーガニック・シンセシス(Protective Groups in Organic Synthesis)、グリーン (T. W. Greene) 著、ジョン・ワイリー・アンド・サンズ・インコーポレイテッド(John Wiley&Sons Inc.) (1981年) などに記載の方法またはそれらに準じた方法] を用いることができる。

工程12-3

化合物(Io)は、化合物(Iq)を無溶媒で、または反応に不活性な溶媒中、 $1\sim100$ 当量の $R^{24}SO_2X^1$ (式中、 R^{24} および X^1 はそれぞれ前記と同義である)または $(R^{24}SO_2)_2O$ (式中、 R^{24} は前記と同義である)と、必要に応じ $1\sim100$ 当量の適当な塩基の存在下、 $-30\sim150$ での間の温度で5分間~4 8時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、tertーブタノール、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMP、水などがあげられ、これらを単独で、または混合して用いることができる。適当な塩基としては、例えばピリジン、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、DBU、炭酸カリウムなどがあげられる。

ここで、 $R^{24}SO_2X^1$ および $(R^{24}SO_2)_2O$ は、市販品として得られるか、または新実験化学講座、14巻、p.1784およびp.1799、丸善(19788年)などに記載の方法で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法13

化合物(I)のうち、 R^4 が一(CH_2) $_nOH$ (式中、 $_n$ は前記と同義である)である化合物(I t)、 $_n$ (CH_2) $_{n-1}$ CHO(式中、 $_n$ は前記と同義である)である化合物(I u)および一(CH_2) $_n$ NR 43 R 44 (式中、 $_n$ 、 $_n$ R 43 および $_n$ 4なそれぞれ前記と同義である)である化合物(I r)は、それぞれ以下の工程に従



い製造することもできる。

$$R^{4B}O_2C(CH_2)_{n-1}$$
 R^5 R^5

(式中、 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^5 、 R^{43} 、 R^{44} およびnはそれぞれ前記と同義であり、 R^{4B} はメチル、エチルなどの低級アルキルを表す)

工程13-1

化合物(I t)は、製造法 $1\sim1$ 1 に記載の方法と同様にして得られる化合物 (I s)を、反応に不活性な溶媒中、 $1\sim1$ 0 当量の適当な還元剤の存在下、-78 $\mathbb{C}\sim1$ 5 0 \mathbb{C} の間の温度で、好ましくは-78 $\mathbb{C}\sim3$ 0 \mathbb{C} の間の温度で、5 分間 ~8 0 時間処理することにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばジクロロメタン、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、ヘキサンなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な還元剤としては、例えば水素化ジイソブチルアルミニウム、水素化アルミニウムなどがあげられる。

工程13-2

化合物(Iu)は、上記工程13-1で得られる化合物(It)を、反応に不活性な溶媒中、 $1\sim10$ 当量の適当な酸化剤の存在下、-78 ~100 ~100 の間の温度で、好ましくは $0\sim50$ の間の温度で、5分間 ~72 時間処理することにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、アセトン、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、ピリジン、水、1,2ージクロロエタンなどがあげられ、これらを単独でまたは混合し



て用いることができる。適当な酸化剤としては、例えば二クロム酸ピリジニウム、 二酸化マンガンなどがあげられる。

工程13-3

化合物(Ir)は、上記工程 13-2 で得られる化合物(Iu)と $1\sim200$ 当量の化合物(IX)を、反応に不活性な溶媒中、 $1\sim50$ 当量の適当な還元剤の存在下、必要に応じ触媒量 ~50 当量の適当な酸の存在下、-78 ~100 の間の温度で、好ましくは 0 ~50 の間の温度で 5 分間 ~48 時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、tertーブタノール、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、水、1,2ージクロロエタンなどがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な還元剤としては、例えばトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素ナトリウム、シアン化水素化ホウ素ナトリウムなどがあげられる。適当な酸としては、例えば酢酸、トリフルオロ酢酸、塩酸などがあげられる。

化合物 (IX) は、市販品として得られるか、または新実験化学講座、14巻、p. 1332、丸善 (1978年) などに記載の方法で、またはそれらに準じて得ることができる。

製造法14

化合物(I)のうち、 R^4 が一(CH_2) $_nNHSO_2$ (CH_2) $_2NR^{43}R^{44}$ (式中、nは前記と同義であり、 R^{43} および R^{44} はそれぞれ前記置換低級アルキルにおける置換基の定義(x i)で示した R^{43} および R^{44} と同義である)である化合物

(Iv)は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、R¹、R²、R³、R⁵、R⁴³、R⁴⁴およびnは前記と同義である)

化合物(Iv)は、製造法 $1\sim12$ で得られる化合物(Ioa)を無溶媒で、または反応に不活性な溶媒中、必要に応じ $0.5\sim$ 大過剰量の適当な塩基の存在下、1当量 \sim 大過剰量の化合物(IX)と、-30 \sim 150 \sim 0間の温度で5分間 \sim 72時間反応させることによっても製造することができる。

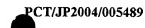
反応に不活性な溶媒としては、例えばメタノール、エタノール、tertーブタノール、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMP、水などがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な塩基としては、例えば、炭酸水素ナトリウム、炭酸ナトリウム、水酸化カリウム、ピリジン、トリエチルアミン、DBUなどがあげられる。

製造法15

化合物 (I) のうち、R 4 が一 (CH $_2$) $_p$ NR 4AD COR 4AC (式中、p、R 4A D およびR 4AC はそれぞれ前記と同義である)である化合物 (I w) は、以下の工程に従い製造することもできる。

(式中、p、R¹、R²、R³、R⁵、R^{4AC}、R^{4AD}およびX¹はそれぞれ前記と同義である)

化合物 (Iw) は、製造法 $1\sim13$ で得られる化合物 (Ix) と $1\sim30$ 当量の化合物 (Vg) を、反応に不活性な溶媒中、 $1\sim30$ 当量の適当な縮合剤および



 $1\sim30$ 当量の適当な活性化剤の存在下、-78℃から100℃の間の温度で、好ましくは0℃ ~50 ℃の間の温度で、5分間 ~48 時間反応させることにより製造することができる。

反応に不活性な溶媒としては、例えばアセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMP、水などがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な縮合剤としては、例えば1ーエチルー3ー(3'ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド(EDCI)、EDCI塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)などがあげられる。適当な活性化剤としては、例えば1ーヒドロキシベンゾトリアゾール・1水和物などがあげられる。

また、別法として、化合物(I w)は、化合物(I x)を、無溶媒でまたは適当な溶媒中、 $0.5\sim50$ 当量の適当な塩基の存在下、 $1\sim30$ 当量の化合物(V h)と-78 $\mathbb{C}\sim100$ \mathbb{C} の間の温度で、好ましくは-10 $\mathbb{C}\sim30$ \mathbb{C} の間の温度で、5分間 ~24 時間反応させることにより製造することができる。

適当な溶媒としては、例えばピリジン、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチル、THF、ジオキサン、トルエン、キシレン、DMF、NMP、水などがあげられ、これらを単独でまたは混合して用いることができる。適当な塩基としては、例えば2,6-ジーtertーブチルー4-メチルピリジン、ピリジン、トリエチルアミン、炭酸カリウムなどがあげられる。

化合物(I)における各官能基の変換は、上記工程以外にも公知の他の方法[例えば、コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ(Comprehensive Organic Transformatio-ns)、R.C. ラロック(Larock)著(1989年)などに記載の方法]で、またはそれらに準じて行うこともできる。

また、上記の方法を適宜組み合わせて実施することにより、所望の位置に所望の 官能基を有する化合物 (I) を製造することができる 上記各製造法における中間体および目的化合物は、有機合成化学で常用される分離精製法、例えば、濾過、抽出、洗浄、乾燥、濃縮、再結晶、各種クロマトグラフィーなどに付して単離精製することができる。また、中間体においては特に精製することなく次の反応に供することも可能である。

化合物 (I) の中には、位置異性体、幾何異性体、光学異性体、互変異性体などの立体異性体が存在し得るものもあるが、これらを含め、全ての可能な異性体およびそれらの混合物が、本発明のM期キネシンEg5阻害剤などには、これらを含め、全ての可能な異性体およびそれらの混合物を使用することができる。

化合物 (I) または化合物 (IA) の塩を取得したいとき、化合物 (I) または化合物 (IA) が塩の形で得られるときはそのまま精製すればよく、また、遊離の形で得られるときは、化合物 (IA) を適当な溶媒に溶解または懸濁し、酸または塩基を加えることにより塩を形成させて単離、精製すればよい。

また、化合物(I)、化合物(IA) およびそれらの薬理学的に許容される塩は、 水または各種溶媒との付加物の形で存在することもあるが、これらの付加物も本発 明のM期キネシンEg5阻害剤などに使用することができる。

本発明によって得られる化合物 (I) の具体例を第1~14表に示す。ただし、 本発明の化合物はこれらに限定されるものではない。

第1表

参考例番号	化合物 番号	R1	\mathbb{R}^2	R ³	R ⁴
1	1	H .	COCH₃	COCH ₃	CH ₃
2	2	н	COCH ₃	$COCH_3$	$\mathrm{CH_{2}CH_{3}}$
3	3	H	COCH ₃	COCH ₃	(CH ₂) ₃ CH ₃
4	4	H	COCH_3	$COCH_3$	CH(CH ₈) ₂
5	. 5	н	$COCH_8$	$COCH_3$	•
6	6	Н	$COCH_3$	COCH ₈	-
7	7	CH ₃	$COCH_3$	${ m COCH_3}$	СНз
. 8	8	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃	COCH ₃	CH ₃
8	9 .	CH ₂ CH₃	COCH3	COCH ₃	$\mathrm{CH_3}$
9	10	(CH ₂) ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ CH ₃	$COCH_3$	CH ₃
9	11	(CH ₂) ₂ CH ₃	COCH3	COCH₃	CH ₃
10 .	12	CH ₂ -	←CH ₂ -	COCH₃	CH₃
10	13	•-CH ₂ -	COCH₃	COCH₃	$\mathrm{CH_{3}}$
11	14	H	H	COCH3	CH₃
. 12	15	$ m CH_3$	H	$COCH_3$	CH ₃
13	16	$\mathrm{CH_{3}}$	$\mathrm{CH_{3}}$	COCH ₃	CH ₃
14	17	CH ₃	Н	COCH ₂ CH ₃	CH ₃

第1表続き

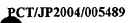
化合物 番号	R1	R ²	R³	R4
18	CH ₃	COCH ₃	COCH ₂ CH ₃	CH ₃
19	$\mathrm{CH_{3}}$	COCH ₂ CH ₃	COCH ₂ CH ₃	CH ₃
20	$\mathrm{CH_3}$	CO(CH ₂) ₂ CH ₃	CO(CH ₂) ₂ CH ₃	CH ₃
21	$\mathrm{CH_3}$	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	CH ₃
	番号 18 19 20	番号 R1 18 CH ₃ 19 CH ₃ 20 CH ₃	化合物 番号 R¹ R² 18 CH₃ COCH₃ 19 CH₃ COCH₂CH₃ 20 CH₃ CO(CH₂)₂CH₃	化合物 番号 R¹ R² R³ 18 CH₃ COCH₃ COCH₂CH₃ 19 CH₃ COCH₂CH₃ COCH₂CH₃ 20 CH₃ CO(CH₂)₂CH₃ CO(CH₂)₂CH₃

第2表

			COCH ₃	
参考例 番号	化合物 番号	R¹	R4	R ⁵
19	22	Н	СН3	CH ₃
20	23	Н	CH ₃	(CH ₂) ₃ CH ₃
21 .	24	Н	CH ₃	-CH ₂ ·CH ₂ -
22	25	Н	CH ₃	•-CH=CH-
23	26	н	(CH ₂) ₃ CH ₃	(CH ₂) ₈ CH ₃
24	27	Н		
25	28	H		
27	30	н	. ~	~~
26	29	Н	~	
28 .	31	H		
29	32	н	СН₃	
30	33	н	СН₃	
31	34	н	СН₃	\(\sigma_{N} = \sigma_{N} = \
32	35	н	CH ₈	

第2表続き

			•	
参考例 番号	化合物 番号	R ¹	R4	R ⁵
33	36	Н	CH_3	•—(
34	37	H	CH_3	
35	38	H	CH ₈	O CH ₃
36	39	Н	CH_3	
37	40	н	$\mathrm{CH_3}$	·\s\
38	41	CH ₂ CH ₃	CH_3	S
39	42	H.	CH ₃	H ₃ C
40	43	н	CH ₃	S
41	44	H	$\mathrm{CH_{3}}$	S
42	45	н	CH ₃	S _N



			5	
参考例 番号	化合物 番号	, R ¹	R4	Y1 (置換位置)
43	46	Н	CH ₃	CH ₃ (2)
44	47	· · · H	CH ₃	CH ₃ (3)
45	48	H	CH_3	CH ₃ (4)
46	49	H	CH ₂ CH ₃	CH ₂ CH ₃ (2)
47	50	Н	CH ₃	OCH ₃ (2)
.48	51	H	$ m CH_3$	OCH ₃ (3)
49	52	Н	СН₃	OCH ₃ (4)
50	53	H :	CH_3	F (2)
51	54	. H	CH ₃	F (3)
52	55	Н	CH ₃	F (4)
53	56	н	CH ₃	Cl (2)
54	57	CH ₂ CH ₃	CH ₃	Cl (2)
55	58	Н	CH_3	Cl (3)
56	59	H	$ m CH_3$	Cl (4)
57	60	н	CH ₃	Br (2)
58	61	н	CH₃	OCOCH3 (2)
. 59	62	H	CH_3	OCOCH3 (3)
60	63	Н	Н	OCOCH3 (3)



			7 5	
参考例 番号	化合物 番号	, R1	R4	Y1 (置換位置)
61	64	H	CH ₃	OCOCH3 (4)
62	65	• Н	СН₃	NO ₂ (2)
63	66	Н	$\mathrm{CH_3}$	NO ₂ (3).
64	67	H	CH₃	NO ₂ (4)
65	68	H	CH₃	OH (2)
66	69	H	СН₃	· OH (3)
67	70	\mathbf{H}_{+}	CH₃	OH (4)
68	71	H	CH₃	CN (3)
69	72	Н	· CH ₃	CN (4)
70	73	H	CH₃	CF ₃ (3)
71	74	H	CH ₃	COOH (2)



参考例 · 番号	化合物 番号	Y ¹ (置換位置)	Y2 (置換位置)
72	75	OCH ₃ (2)	OCH ₃ (6)
73	76	OH (3)	OH (5)
74	77	OH (3)	OH (4)
75	78	CH ₃ (2)	CH ₃ (4)

第5表

参考例番号	化合物 番号	, R1	\mathbb{R}^2	R ³
76	79	CH ₂ CH=CH ₂	COCH ₃	COCH₃
77	80	CH ₂ CH=CH ₂	Н	COCH(CH ₃) ₂
77	81	CH ₂ CH=CH ₂	COCH ₃	COCH(CH ₃) ₂
78	82	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃
79	83	CH ₃	н	COCH(CH ₃) ₂
79	84	$ m CH_3$	COCH ₃	COCH(CH ₃) ₂
80	85	Н	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂
81	86	H	н	COCH(CH ₃) ₂
81	87	H	COCH ₃	COCH(CH ₃) ₂
82	88	H	COCH(CH ₃) ₂	COCH ₃
83	89	H	-ċ	COCH ₃
84	90	H	H	COCH ₂ CH(CH ₃) ₂
84	91	H	COCH(CH₃)₂	COCH ₂ CH(CH ₃) ₂
85	92	H	COCH₃	COC(CH ₃) ₃
86	93	H	COC(CH ₃) ₃	COCH3

第6表

				•	
参考例 番号	化合物番号	R1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	R4
87	94	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ CH ₃
88	95 .	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
89	96	-CH₃	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH₂NHSO₂CH₃
90	97	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH2CH3
91	98	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ OCH ₃
92	99	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
93	100	H	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
94	101	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH₂NHCOCF₃
95	102	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	CH2NHSO2CH3
96	103	н	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
97	104	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₈) ₃	(CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂
98	105	H	. COC(CH ₈) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ COOCH ₃
99 .	106	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH₂)₂COOH
100	107	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CONH ₂
101	108	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH₂)₂CONHOH
102	109	\mathbf{H}_{\cdot}	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CONHCH ₃
103	110	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CON(CH ₃) ₂
104	111	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CONH(CH ₂) ₂ OH
105	112	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₈) ₃	(CH ₂) ₂ CONH(CH ₂) ₃ CH ₃

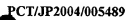
第6表続き

参考例番号	化合物 番号	R1	R ²	R ³	R ⁴
106	113	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH3)3	, c-N-(
107	114	H ;	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ COOCH ₃
108	115	H	COC(CH₃)₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ COOH
109	116	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ CONHCH ₃
110	117	н	$COC(CH_8)_3$	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ CONH ₂
111	118	H	н	$COCH_3$	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
112	119	Н	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	CH2NHSO2CH3
113	120	Н	H	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
114	121	Н	$\mathrm{CO}(\mathrm{CH_2})_5\mathrm{Br}$	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH3
. 115	122	H	$\mathrm{CO}(\mathrm{CH_2})_5\mathrm{N}_8$	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH3
116	123	H	CO(CH ₂) ₅ NH ₂	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH3
117	124	H	CO(CH ₂) ₅ NHCOCH ₃	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH3

参考例 · 番号	化合物 番号	, R ¹	R4	Y1 (置換位置)
118	125	CH ₂ CH ₃	CH₃	OCOCH3 (3)
119	126	$\mathrm{CH_{2}CH_{3}}$	CH ₃	OH (3)
120	127	H	CH₃	OCONHCH2CH3 (3)

第8表

参考例番号	化合物番号	\mathbb{R}^2	R³	R ⁴	R ⁵
121	128	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	CH₃	CH ₃
122	129	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	СН₃	OH
123	130	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	СН₃	CI
124	131	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	$ m CH_3$	CI
125	132	COCH ₃	COCH_3	$\mathrm{CH_{3}}$	SBr
126	133	COCH₃	COCH ₃	CH ₃	Br
127	134	COCH ₃	$COCH_3$	$\mathrm{CH_3}$	S
128	135	COCH(CH ₃) ₂	COCH(CH ₃) ₂	CH ₃	S
129	136	CO ₂ C(CH ₃) ₃	COCH₃	$\mathrm{CH_{3}}$	$\stackrel{\textstyle \longleftarrow}{\longrightarrow}$
130	137	CON(CH ₃) ₂	COCH ₃	СН₃	-



第9表

参考例番号	化合物番号	R1	R²	R³	R4
131	138		~~~	COCH ₃	CH ₃
132	139		CH ₃	COCH_3	CH ₃
133	140	H	CO(CH ₂) ₄ CH ₃	COCH ₃	CH2NHSO2CH3
134	141	. н	COCH=CHCH₃	. COCH ₃ .	CH2NHSO2CH3
135	142	Н		COCH₃	CH2NHSO2CH3
136	143	Н	COC(CH₃)2OCOCH₃	$COCH_3$	CH2NHSO2CH3
137	144	H	COC(CH₃)₂OH	COCH ₃	CH2NHSO2CH3
138	145	н	COCH ₂ OCH ₃	COCH ₃	CH2NHSO2CH3
139	146	H	COCH₂Cl	COCH3	CH₂NHSO₂CH₃
140	147	H	COCH ₂ N(CH ₃) ₂	$COCH_3$	CH2NHSO2CH3
141	148	H	CO(CH ₂) ₃ CO ₂ CH ₃	COCH ₃	CH₂NHSO₂CH₃
142	149	H	CO(CH ₂) ₃ CO ₂ H	COCH3	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
143	150			COCH₃	CH2NHSO2CH3
144	151	· H	CO(CH ₂)₃Br	COCH ₈	CH2NHSO2CH3
145	152			COCH₃	CH₂NHSO₂CH₃
146	153	H	CO(CH ₂) ₄ Br	COCH₃	CH2NHSO2CH3

第9表続き

参考例番号	化合物番号	R ¹	R ²	R³	R4
147	154		~	COCH₃	CH2NHSO2CH3
148	155	H ·	$\mathrm{CO}(\mathrm{CH_2})_5\mathrm{Br}$	COCH ₃	CH ₂ NHSO ₂ CH ₃
149	156		~	$COCH_3$	CH2NHSO2CH3
150	157	H	H	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
151	158	Н	CO(CH ₂) ₃ Br	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
152	159	0	~	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
153	160	Н	COC(CH ₃) ₃	CSCH ₃	CH2NHSO2CH3
154	161	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	° CH₃ N OH
155	162	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	OH OH
156	163	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	H OH OH
156	164*	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	O H OH OH
157	165	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	N OH
158	166	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ OH
159ຸ	167	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₃ OSO ₂ NH ₂

^{*)} 化合物 164: 化合物 163 の異性体

第9表続き

参考例番号	化合物 番号	R1	R ²	R ³	R ⁴
160	168	H	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	CH2NHSO2CH2Cl
160	169	H	COCH ₃	$COCH_3$	CH2NHSO2CH2Cl
161	170	H	COC(CH ₃) ₃	$COCH_3$	CH2NHSO2CH=CH2
161	171	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2CH=CH2
162	172	Н	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	N S N
163	173	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	CH2NHSO2(CH2)2NHCH2CH3
164*	174	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	CH2NHSO2(CH2)2N(CH3)2
165	175	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	CH ₂ NHSO ₂ (CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₂ OH
166	176	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH2NHSO2(CH2)2NHCH2CH3
167	177	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ NHSO ₂ (CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂
168	178	H	H .	COCH ₃	(CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₃
169	179	Н	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	(CH ₂) ₂ CO ₂ CH ₃
170	180	H	н	COCH(CH ₃) ₂	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
171	181	\mathbf{H}_{i}	COC(CH ₃) ₃	COCH(CH ₃) ₂	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
172	182	~		COCH(CH ₃) ₂	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
173	183	م		COCH(CH ₃) ₂	(CH₂)₂NHSO₂CH₃

第9表続き

参考例番号	化合物 番号	R1	R ²	R³	R4
174	184	Н	0°CH3	COCH(CH ₃) ₂	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
175	185	Η,	COCH ₂ CH ₃	COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
176	186	H	H	COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
177	187	. H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
178	188			COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
179	189	•		COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ CH ₃
180	190	H	. Н	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ COOCH ₃
181	191	Н	Br	COC(CH ₃) ₃	(CH₂)₂COOCH₃
182	192			$\mathrm{COC}(\mathrm{CH_8})_3$	(CH ₂)₂COOCH₃
183	193			COC(CH ₈) ₃	(CH ₂) ₂ COOH
184	194	······		COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CONH(CH ₂) ₂ OH

参考例 番号	化合物 番号	R²	R ²⁵	У 3
185	195	COC(CH ₃)3	OCOCH3	H
186	196	COC(CH ₃) ₃	ОН	Н
187	197	н	Н	OCOCH3
188	198	COC(CH ₃) ₃	н	OCOCH3
189	199	COC(CH ₃) ₃	н	ОН

		• •		
参考例 番号	化合物 番号	R ²	R ³	R4
190	200	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₈) ₃	$\mathrm{CH_{2}COOCH_{3}}$
191	201	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH₂CH₂OH
192	202	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	CH ₂ CHO
193	203	COCH ₂ CH ₃	COCH ₂ CH ₃	(CH ₂) ₂ COOCH ₃
194	204	COCH ₃	COCH ₃	(CH ₂) ₂ CON(OCH ₃)CH ₃
195	205	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	(CH ₂) ₂ CON(OCH ₃)CH ₃

第12表

実施例番号	化合物 番号 ,	R4	R ⁵
11	206	(CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₂ CH ₃	
12	207	(CH ₂) ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂	
13	208	CH2NHCOOC(CH3)3	
14	209	(CH ₂) ₂ NHCOOC(CH ₃) ₃	
15	210	(CH ₂) ₂ NH ₂	
16	211	(CH ₂) ₂ NHCOCH ₃	
17	212	(CH2)2NHCOOC(CH3)3	OCH ₂ OCH ₃
18	213	(CH ₂) ₂ NH ₂	OH
19	214	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ N(CH ₃) ₂	
20	215	(CH ₂) ₂ NHSO ₂ NH ₂	-
21	216	CH ₂ NH ₂	-
22	217	CH ₂ N(CH ₃) ₂	-

第13表

実施例番号	化合物 番号	R1	\mathbb{R}^2	R³	R ^{4a}
23	218	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ Cl
24	219	H	COC(CH ₈) ₃	COC(CH ₃) ₃	$SO_2(CH_2)_3N_3$
25	220*	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NH ₂
26	221	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NH ₂
27	222	H	Н	COC(CH ₃) ₃	COOC(CH ₃) ₃
28	223			COC(CH ₃) ₃	COOC(CH ₃) ₃
29	224			COC(CH ₈) ₃	$SO_2CH=CH_2$
30	225	الر		COC(CH ₃) ₃	$\mathrm{SO}_2(\mathrm{CH}_2)_2\mathrm{NH}_2$
31	226	н	COC(CH ₈) ₈	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NH(CH ₂) ₂ OH
32	227	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NHCH ₂ CH ₃
33	228	н	COC(CH ₈) ₃	COCH ₃	$\mathrm{SO}_2(\mathrm{CH}_2)_2\mathrm{NH}_2$
34 .	229*	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NH ₂
35	230	н	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHC(CH ₂ OH) ₂ CH ₃
36	231	H	COCH₃	COCH ₃	COOC(CH ₃) ₃
37	232	H	н	COCH₃	GOOC(CH ₃) ₃
38	233	ر لر		COCH₃	COOC(CH ₃) ₃
39	234) لر		COCH₃	SO ₂ CH=CH ₂

^{*)} 化合物 2 2 1 および 2 2 9 はそれぞれ化合物 2 2 0 および 2 2 8 の塩酸塩

第13表続き

実施例番号	化合物 番号	R1	R ²	R³	R ^{4a}
40	235			COCH ₃	$SO_2(CH_2)_2NH_2$
41	236		~~	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ N(CH ₃) ₂
42	237	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂
43	238*	н	COC(CH ₈) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂
44	239		~~	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ Cl
45	240		~~~	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N ₃
46	241		~	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NH ₂
47	242	H	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	$\mathrm{COOC}(\mathrm{CH_3})_3$
48	243	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	H
49	244	$\mathbf{H}^{(i)}$	COC(CH ₃) ₃	COCH ₈	$\mathrm{SO}_2(\mathrm{CH}_2)_3\mathrm{Cl}$
50	245	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N ₃
51	246	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₈	SO ₂ (CH ₂) ₃ NH ₂
52	247		~~ <u></u>	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂
53	248		~~	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ NHCH ₂ CH ₃
54	249	H	COC(CH ₃) ₃	COCH ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N(CH ₃) ₂

^{*)} 化合物238は化合物237の塩酸塩

第13表続き

実施例番号	化合物 番号	' R1	. R ²	\mathbf{R}^{3}	R ^{4a}
55	250	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₉) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ N(CH ₂ CH ₂ OCH ₃) ₂
56	251	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ CF ₃
57	252	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$s \sim N$
58	253*	н	COC(CH3)3	COC(CH ₃) ₃	$S \longrightarrow N$
. 59	254	н	ĊOC(CH₃)₃	COC(CH ₃) ₃	S CH ₃
60	255	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₃ N(CH ₂ CH ₃) ₂
61	256	\mathbf{H}_{j}	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$ \begin{array}{c} O_2 \\ S \\ N \\ H \end{array} $ $ \begin{array}{c} H \\ CH_3 \\ O $
62	257	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$ \begin{array}{c} O_2 \\ S \\ H \end{array} $ $ \begin{array}{c} H \\ O \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array} $
63	258	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$ \begin{array}{c c} O_2 & H & CH_3 \\ S & CH_3 & CH_3 \end{array} $
64	259	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH3)3	O_2 N O CH_3

^{*)} 化合物 2 5 3 は化合物 2 5 2 の塩酸塩

第13表続き

実施例番号	化合物 番号	R1	R ²	R ³	R ^{4a}
65	260	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	O_2 O_2 O
66	261	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ N(CH ₂ CH ₃) ₂
67	262	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ CH(CH ₃) ₂
68	263	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₈ CH ₈
69	264	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ N(CH ₃)CH ₂ CH ₃
70	265	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ CN
71	266	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ NH ₂
72	267	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$SO_2N(CH_3)_2$
73	268	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ CONH ₂
74	269	н	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ COOCH ₃
75	270	н	COC(CH ₃) ₃	COCH3	SO ₂ (CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₂ COOCH ₂ CH ₃
76	271	H	COC(CH ₃) ₈	COCH3	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCH ₂ COOH
77	272	н	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NH(CH ₂) ₂ COOH
78	273	·H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NH ₂

第13表続き

実施例番号	化合物 番号	R1	R ²	R³	R ^{4a}
79	274	Н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
80	275	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCOCH ₂ NH ₂
81	276*	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCOCH ₂ NH ₂
82	277	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
83	278	H	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₈) ₈	SO ₂ (CH ₂) ₂ NHCO(CH ₂) ₂ NH ₂
. 84	279		···	COCH₃	$\mathrm{COOC}(\mathrm{CH_3})_3$
85	280		~~~	COCH3	Н
86	281		·//	COCH ₃	SO ₂ CH=CH ₂
87	282		~~	COCH ₃	S N
. 88	283	н	COC(CH ₃) ₃	COCH₃	S^{O_2} N N
89	284	н	COC(CH ₃) ₃	COC(CH ₃) ₃	S^{O_2}

^{*)} 化合物276は化合物275の塩酸塩

実施例 番号	化合物 番号	, R1	R ²	R ³	R4d	R4e
90	285	H	Н	COCH ₃	COOC(CH ₃) ₃	Н
91	286	0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	COCH₃	COOC(CH ₃) ₃	H
92	287		~~	COCH ₃	Н	H

次に、代表的な化合物(I)(化合物1)の生物活性について試験例により具体的に説明する。

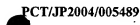
試験例1 M期集積作用試験

M 期集積作用試験は文献 [ネイチャー (Nature)、392 巻、p.300 (1998 年)] を 参考にして実施した。ヒト大腸癌細胞 HCT 116 を化合物 1 とともに 17 時間培養した。最終濃度 10 μ mol/L となるように hoechst 33342 (シグマ・アルドリッチ社、カタログ番号 B-2261)を加え、10 分間放置し、染色体を可視化した。倒立蛍光顕微鏡 (ニコン社、カタログ番号 TE300) で蛍光像および位相差像を観察した。 染色体が凝縮し、丸くなった細胞を M 期の細胞とした。測定した全細胞中の M 期細胞の割合を M 期集積率とした。化合物未処理の細胞での M 期集積率は約 5%であるのに対して、代表化合物 1 は濃度依存的に M 期集積率を増加させ、3 μ mol/L における M 期集積率は約 70%であった。また、その凝集した染色体の局在は微小管作用薬を処理して M 期に集積した細胞のものとは異なり、細胞内に環状に分布する特徴的な表現型を示した。

以上の結果から、化合物 1 は微小管作用薬とは異なるタイプの M 期作用薬であることが示唆された。

試験例2 免疫細胞化学染色による M 期細胞表現型解析

免疫細胞化学染色による M 期細胞表現型解析は文献[オンコジーン(Oncogene)、19 巻、p.5303 (2000 年)]を参考にして実施した。ヒト肺癌細胞 A549 を化合物 1 とともに 17 時間培養した。リン酸緩衝溶液 (PBS) で洗浄後、−20℃で保冷したメタノールで 1 分間処理し、細胞を固定化した。PBS で洗浄後、0.2% Triton-Xを含む PBS で 15 分間浸透化した。PBS で洗浄後、ブロッキング溶液 [1% ウシ胎児血清 (Fetal Bovine Serum)を含む PBS]で 30 分間ブロッキングし、1 次抗体溶液 (0.2% monoclonal mouse anti-α-tubulin (シグマ・アルドリッチ社、カタログ番号 T-9026) および 0.2% rabbit anti-γ-tubulin (シグマ・アルドリッチ 社、カタログ番号 T-3559)を含むプロッキング溶液)と 30 分間反応させた。PBS



で洗浄後、2 次抗体溶液(0.025% Alexa Fluor 546-conjugated anti-mouse IgG antibody(モレキュラープローブ社、カタログ番号 A-11030)、0.5% Alexa Fluor 488-conjugated anti-rabbit IgG antibody(モレキュラープローブ社、カタログ番号 A-11034)および1 μ mol/L hoechst 33342 を含むブロッキング溶液)と 30 分間反応させ、微小管、中心体および染色体を可視化した。倒立蛍光顕微鏡を用いて M 期の細胞の表現型を観察した。化合物 1 により M 期に集積した細胞は、単星状微小管(モナストラル・マイクロチューブル・アレイ)、単極性中心体(モノポーラー・スピンドル)、環状に分布した染色体の局在、という特徴的な表現型を示した。このような M 期の表現型は文献に記載された Eg5 に対する中和抗体[セル (Cell)、83 巻、p.1159(1995 年)]や Eg5 特異的阻害剤モナストロール[サイエンス (Science)、286 巻、p.971(1999 年)]で処理した細胞と同様な表現型であった。

以上の結果から、代表化合物1はEg5を阻害することが示唆された。 試験例3 Eg5 酵素に対する阻害試験

組換え型全長ヒト Eg5 蛋白質の調製は文献[セル(Cell)、83 巻、p.1159(1995年)]を参考にして実施した。His タグを N 末端に融合した全長ヒト Eg5 を発現するバキュロウイルスを Spodoptera frugiperda(スポドプテラ フルギペルダ)(Sf)9 昆虫細胞に感染させ、培養後、培養液を遠心して細胞沈殿物を回収した。細胞沈殿物をバッファーに懸濁し、遠心により上清を回収した。上清をニッケルアガロースカラムに通塔し、His タグを N 末端に融合した Eg5 をアフィニティー精製して部分精製標品を取得した。

Eg5 の ATPase 活性の測定は文献[エンボ・ジャーナル (EMBO Journal)、13 巻、p.751 (1994 年)、プロシーディングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci. USA)、89 巻、p.4884 (1992 年)]を参考にして実施した。25 mmol/L ピペラジン N, N'ービス (エタンスルホン酸) (PIPES) /KOH (pH

IC₅₀ 値を算出した。

6.8)、1 mmol/L エチレングリコールビス(2ーアミノエチルエーテル)四酢酸 (EGTA)、2 mmol/L MgCl₂、1 mmol/L ジチオトレイトール (DTT)、100 μg/mL ウシ血清アルブミン (BSA)、5 μmol/L パクリタキセル (Paclitaxel)、25 μg/mL チューブリン (Tubulin)(サイトスケルトン社、カタログ番号 TL238)、200 μ mol/L MESG substrate(2ーアミノー6ーメルカプトー7ーメチルプリンリボサイド)(モレキュラープローブズ社、カタログ番号 E-6646)、1 U/mL プリンヌクレオシドホスホリラーゼ(Purine nucleoside phosphorylase)(モレキュラープローブ社、カタログ番号 E-6646)および 12.5 μg/mL 全長ヒト Eg5 部分精製標品で構成される反応溶液を調製した。段階的に希釈をした化合物 1 を含む反応溶液を96-well プレートに分注した。酵素反応は 30℃で 30 分間実施した。ATPase 活性の指標となる 360 nm での吸光度をプレートリーダー(モレキュラーデバイス社、SpectraMax 340PC³⁸⁴)で測定した。Eg5 存在下、化合物 1 非存在下での吸光度を100%、Eg5 非存在下、化合物 1 非存在下の吸光度を0%として相対活性を計算し、

化合物 1 は濃度依存的に Eg5 の ATPase 活性を阻害し、その IC_{50} 値は $2~\mu$ mol/L であった。

以上、試験例2および試験例3の結果から、化合物1は Eg5 阻害作用を有する ことが示された。

試験例4 Eg5 酵素に対する阻害試験(2)

組換え型ヒト Eg5 モータードメイン蛋白質の調製は文献[バイオケミストリー (Biochemistry)、35 巻、p.2365 (1996 年)]を参考にして実施した。ヒト Eg5 モータードメインを発現するプラスミドを構築し、大腸菌 BL21 (DE3) へ形質転換した。形質転換体を 25℃で培養し、OD $_{600}$ が 0.74 になった時点で、終濃度 0.5 mmol/L になるようにイソプロピルー β - D - チオガラクシドを添加した。 さらに、4 時間 培養後、培養液を遠心して菌体を回収した。菌体をバッファーに懸濁し、超音波破砕後、遠心により上清を回収した。上清を陽イオン交換カラムクロマトグラフィー



により精製し、部分精製標品を取得した。さらに、部分精製標品をゲルろ過カラム クロマトグラフィーにより精製し、最終精製標品を取得した。

Eg5 の ATPase 活性の測定は文献[エンボ・ジャーナル (EMBO Journal)、13 巻、p.751 (1994年)、プロシーディングズ・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・ オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステイツ・オブ・アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci. USA)、89巻、4884頁 (1992年)]を参考にして実施した。 次の2種類の溶液を用意した。25 mmol/L ピペラジン N, N'ービス (エタンスルホ ン酸) (PIPES) /KOH (pH 6.8)、1 mmol/L エチレングリコールビス (2-ア ミノエチルエーテル) 四酢酸 (EGTA)、2 mmol/L MgCl₂、1 mmol/L ジチオトレ イトール (DTT)、5 μ mol/L パクリタキセル (Paclitaxel)、167 μ g/mL ウシ血 清アルブミン (BSA)、41.7 μ g/mL チューブリン (Tubulin)(サイトスケルトン 社、カタログ番号 TL238)、333 $\,\mu$ mol/L MESG substrate(2ーアミノー6ーメ ルカプトー7ーメチルプリンリボサイド) (モレキュラープローブズ社、カタログ 番号 E-6646)、1.67 U/mL プリンヌクレオシドホスホリラーゼ(Purine nucleoside phosphorylase) (モレキュラープローブ社、カタログ番号 E-6646) および 1.33 μg/mL ヒト Eg5 モータードメイン精製標品から構成される溶液 A を調製した。 25 mmol/L ピペラジン N, N'ービス (エタンスルホン酸) (PIPES) /KOH (pH 6.8)、1 mmol/L エチレングリコールビス (2-アミノエチルエーテル) 四酢酸 (EGTA)、2 mmol/L MgCl₂、1 mmol/L ジチオトレイトール (DTT)、5 μ mol/L パクリタキセル (Paclitaxel) および 2.5 mmol/L ATP から構成される溶液 B を調 製した。溶液 A を 96-well プレートに各ウェル 45 μ L ずつ分注した。溶液 B を用 いて、被験化合物を段階的に希釈した。希釈された被験化合物溶液各 30 μL を、 先の96-well プレート内に分注された溶液 A と混合し、酵素反応を開始した。酵素 反応は 30℃で 30 分間実施した。ATPase 活性の指標となる 360 nm での吸光度を プレートリーダー(モレキュラーデバイス社、SpectraMax 340PC384)で測定した。 Eg5 存在下、被験化合物非存在下での吸光度を 100%、Eg5 非存在下、被験化合物 非存在下の吸光度を 0%として相対活性を計算し、IC50 値を算出した。

化合物 1、95、97、100、104、107、111、134、152、 154、171、174、176、210、221、238および264などは濃 度依存的に Eg5 の ATPase 活性を阻害し、その IC 50 値は 2 μ mol/L以下であった。

化合物(I)またはその薬理学的に許容される塩は、そのまま単独で投与することも可能であるが、通常各種の医薬製剤として提供するのが望ましい。また、それら医薬製剤は、動物または人に使用されるものである。

本発明に係わる医薬製剤は、活性成分として化合物(I)またはその薬理学的に許容される塩を単独で、あるいは任意の他の治療のための有効成分との混合物として含有することができる。また、それら医薬製剤は、活性成分を薬理学的に許容される一種またはそれ以上の担体と一緒に混合し、製剤学の技術分野においてよく知られている任意の方法により製造される。

投与経路としては、治療に際し最も効果的なものを使用するのが望ましく、経口 または、例えば静脈内などの非経口をあげることができる。

投与形態としては、例えば錠剤、注射剤などがあげられる。

経口投与に適当な、例えば錠剤などは、乳糖、マンニットなどの賦形剤、澱粉などの崩壊剤、ステアリン酸マグネシウムなどの滑沢剤、ヒドロキシプロピルセルロースなどの結合剤、脂肪酸エステルなどの界面活性剤、グリセリンなどの可塑剤などを用いて製造できる。

非経口投与に適当な製剤は、好ましくは受容者の血液と等張である活性化合物を 含む滅菌水性剤からなる。例えば、注射剤の場合は、塩溶液、ブドウ糖溶液または 塩水とブドウ糖溶液の混合物からなる担体などを用いて注射用の溶液を調製する。

また、これら非経口剤においても、経口剤で例示した賦形剤、崩壊剤、滑沢剤、 結合剤、界面活性剤、可塑剤および希釈剤、防腐剤、フレーバー類などから選択さ れる1種もしくはそれ以上の補助成分を添加することもできる。

化合物(I)またはその薬理学的に許容される塩は、上記の目的で用いる場合、

PCT

通常、全身的または局所的に、経口または非経口の形で投与される。投与量および投与回数は、投与形態、患者の年齢、体重、治療すべき症状の性質もしくは重篤度などにより異なるが、通常経口の場合、成人1人あたり、1回につき0.01~1000mg、好ましくは0.05~500mgの範囲で、1日1回ないし数回投与する。静脈内投与などの非経口投与の場合、通常成人一人当り0.001~1000mg、好ましくは0.01~300mgを一日一回ないし数回投与するか、または1日1~24時間の範囲で静脈内に持続投与する。しかしながら、これら投与量および投与回数に関しては、前述の種々の条件により変動する。

以下に、実施例および参考例により、本発明を詳細に説明する。

実施例および参考例で用いられるプロトン核磁気共鳴スペクトル(1H-NMR)は、270 MHz または300 MHz で測定されたものであり、化合物および測定条件によって交換性プロトンが明瞭には観測されないことがある。なお、シグナルの多重度の表記としては通常用いられるものを用いるが、br とは見かけ上幅広いシグナルであることを表す。

発明を実施するための最良の形態

実施例1:錠剤(化合物1)

常法により、次の組成からなる錠剤を調製する。化合物1,40g、乳糖286.8gおよび馬鈴薯澱粉60gを混合し、これにヒドロキシプロピルセルロースの10%水溶液120gを加える。この混合物を常法により練合し、造粒して乾燥させた後、整粒し打錠用顆粒とする。これにステアリン酸マグネシウム1.2gを加えて混合し、径8mmの杵をもった打錠機(菊水社製RT-15型)で打錠を行って、錠剤(1錠あたり活性成分20mgを含有する)を得る。

処方 化合物1

20 mg

乳糖

143. 4mg



馬鈴薯澱粉	3 0	m g
ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g
ステアリン酸マグネシウム	0.	6 m g
	200	m g

実施例2:錠剤(化合物134)

化合物134,40gを用い、実施例1と同様にして、標記錠剤(1錠あたり活性成分20mgを含有する)を得る。

処方	化合物134	2 0	m g
	乳糖	143.	4 m g
	馬鈴薯澱粉	3 0	m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.	6 m g
		200	m g

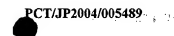
実施例3:錠剤(化合物104)

化合物104,40gを用い、実施例1と同様にして、標記錠剤(1錠あたり活性成分20mgを含有する)を得る。

処方	化合物104	2 0	m g
	乳糖	1 4 3.	$4\mathrm{m}\mathrm{g}$
	馬鈴薯澱粉	3 0	m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.	6 m g
		200	m g

実施例4:注射剤(化合物107)

常法により、次の組成からなる注射剤を調製する。化合物107,1gを精製大豆油に溶解させ、精製卵黄レシチン12gおよび注射用グリセリン25gを加える。この混合物を常法により注射用蒸留水で1000m1として練合・乳化する。得ら



れた分散液を $0.2\mu m$ のディスポーザブル型メンブランフィルターを用いて無菌 濾過後、ガラスバイアルに2m1ずつ無菌的に充填して、注射剤(1バイアルあた り活性成分2mgを含有する)を得る。

処方	化合物 1 0 7	2	m g
	精製大豆油	200	m g
	精製卵黄レシチン	2.4	m g
	注射用グリセリン	5 0	m g
	注射用蒸留水	1.	7 2 m l
		2.	0 0 m l

実施例5:注射剤(化合物104)

化合物104,40gを用い、実施例4と同様にして、標記注射剤(1バイアル あたり活性成分2mgを含有する)を得る。

処方	化合物104		2	m g-
	精製大豆油	<i>:</i> •	200	m g
	精製卵黄レシチン		24	· m g
	注射用グリセリン		5 0	m g
	注射用蒸留水	-	 1.	7 2 m l
				0.0 - 1

実施例6:錠剤(化合物95)

化合物 9 5 4 0 g を用い、実施例 1 と同様にして、標記錠剤 (1 錠あたり活性 成分 2 0 m g を含有する)を得る。

処方	化合物 9 5	2 0	m g
4	乳糖	143.4	m g
	馬鈴薯澱粉	3 0	m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g



ステアリン酸マグネシウム

0.6 mg

200

m g

実施例7:錠剤(化合物100)

化合物100 40gを用い、実施例1と同様にして、標記錠剤(1錠あたり活性成分20mgを含有する)を得る。

処方	化合物100	2 0	m g
	乳糖	143.4	m g
	馬鈴薯澱粉	3 0	m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.6	mg
		200	m or

実施例8:錠剤(化合物152)

化合物 1 5 2 4 0 g を 用い、実施例 1 と 同様にして、標記錠剤 (1 錠あたり活性成分 2 0 m g を 含有する) を 得る。

処方	化合物 1 5 2	2 0	m g
	乳糖	143.4	m g
	馬鈴薯澱粉	3 0	m g
	ヒドロキシプロピルセルロース	6	m g
	ステアリン酸マグネシウム	0.6	mg
		200	mσ

実施例9:注射剤(化合物176)

常法により、次の組成からなる注射剤を調製する。化合物176、1gおよびD-マンニトール5gを注射用蒸留水に添加して混合し、さらに塩酸および水酸化ナトリウム水溶液を添加してpHを6に調整した後、注射用蒸留水で全量を1000mLとする。得られた混合液をガラスバイアルに2mLずつ無菌的に充填して、注射剤 (1バイアルあたり活性成分2mgを含有する)を得る。

 処方 化合物176
 2
 mg

 Dーマンニトール
 10
 mg

 塩酸
 適量

 水酸化ナトリウム水溶液
 適量

 注射用蒸留水
 適量

2.00 mL

実施例10:注射剤(化合物174)

化合物174、1gを用い、製剤例9と同様にして、標記注射剤(1バイアルあたり活性成分2mgを含有する)を得る。

 処方 化合物174
 2 mg

 Dーマンニトール
 10 mg

 塩酸
 適量

 水酸化ナトリウム水溶液
 適量

 注射用蒸留水
 適量

2.00 mL

実施例11(化合物206)

参考例192で得られた化合物202(55.8 mg, 0.143 mmol)を1,2ージクロロエタン(5 mL)に溶解した。この溶液に酢酸(0.0450 mL, 0.786 mmol)、nープロピルアミン(0.0538 mL, 0.654 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(130 mg, 0.612 mmol)を順次加え、室温で12時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/濃アンモニア水=100/10/1)で精製することにより、化合物206(51.9 mg, 84%)を得た。

ESI-MS m/z $865 (2M+H)^+$.

実施例12(化合物207)

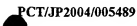
実施例11と同様にして、参考例192で得られた化合物202(51.5 mg, 0.132 mmol)、酢酸(0.0460 mL, 0.804 mmol)、ジエチルアミン(0.0690 mL, 0.667 mmol) およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(115 mg, 0.542 mmol)より、化合物207(53.0 mg, 90%)を得た。

APCI-MS m/z 447 (M+H)+.

実施例13 (化合物208)

工程1:2ーアミノアセトフェノン塩酸塩(2.93 g, 17.1 mmol)をアセトニトリル (100 mL)に溶解した。この溶液に二炭酸ージー t e r t - τ + τ +

工程2:上記で得られた2-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)アセトフェノン(851 mg, 3.62 mmol)をメタノール(20 mL)に溶解した。この溶液にチオセミカルバジド塩酸塩(1.03 g, 8.04 mmol)を加え、室温で15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣をジクロロメタン(50 mL)に溶解し、ピリジン(1.75 mL, 21.7 mmol)および塩化トリメチルアセチル(2.23 mL, 18.1 mmol)を加え、室温で16時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温でさらに1時間攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=9/1→4/1)で精製することにより、化合物208(910 mg, 53%)を得た。APCI-MS m/z 477(M+H)+.



実施例14(化合物209)

工程1:酢酸パラジウム(II) (125 mg, 0.559 mmol)およびトリフェニルホスフィン(317 mg, 1.21 mmol)をTHF(50 mL)に溶解した。この溶液にNーtertーブトキシカルボニルーβーアラニン(2.07 g, 10.9 mmol)、フェニル ボロン酸 (1.61 g, 13.2 mmol)、蒸留水(0.477 mL, 26.5 mmol)およびトリメチル酢酸無水物 (3.23 mL, 15.9 mmol)を順次加えた後、60℃に加熱し、24 時間攪拌した。反応液をろ過した

後、ろ液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $9/1\rightarrow4/1$)で精製することにより、2-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ)エチルフェニルケトン(1.85 g, 68%)を得た。

工程2:上記で得られた2-(N-tert-ブトキシカルボニルアミノ) エチルフェニルケトン(513 mg, 2.06 mmol)をメタノール(40 mL)に溶解した。この溶液にチオセミカルバジド塩酸塩(562 mg, 4.40 mmol)を加え、室温で8時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去して、淡黄色固体(513 mg)を得た。得られた固体の一部(198 mg)をジクロロメタン(10 mL)に溶解し、ピリジン(0.300 mL, 3.73 mmol)および塩化トリメチルアセチル(0.415 mL, 3.37 mmol)を加え、室温で22時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温でさらに1時間攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製することにより、化合物209(319 mg, 82%)を得た。

APCI-MS m/z 491(M+H)+.

実施例15(化合物210)

実施例 14 で得られた化合物 209(274 mg, 0.557 mmol)をジクロロメタン(5 mL)に溶解し、トリフルオロ酢酸(<math>1.0 mL)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/濃アンモニア水=100/10/1)で精製することにより、化合物 210 をトリフルオロ酢酸塩として(252 mg, 90%)得た。

APCI-MS m/z 391(M+H)+.

実施例16(化合物211)

実施例 1 5 で得られた化合物 2 1 0 のトリフルオロ酢酸塩(103 mg, 0.240 mmol)をアセトニトリル(5 mL)に溶解し、4 ージメチルアミノピリジン(63.0 mg, 0.516 mmol)および無水酢酸(0.0907 mL, 0.960 mmol)を順次加え、室温で 12 時間 攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(30 mL)を加え、酢酸エチルで 抽出し

た。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物 211(55.6 mg, 54%)を得た。

APCI-MS m/z 431 (M-H)-.

実施例17(化合物212)

温度で1時間攪拌した後、水および飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=1/4)で精製することにより、 tert-ブチル $\{3-[3-(メトキシメトキシ)フェニル]-3-オキソプロピル<math>\}$ カルバマート(1.568g, 59%)を得た。

APCI-MS m/z 310 (M+H)+.

工程2:参考例190の工程1と同様にして、上記で得られた t e r t - ブチル {3-[3-(メトキシメトキシ) フェニル] -3-オキソプロピル} カルバマート(1.406 g, 4.546 mmol)およびチオセミカルバジド塩酸塩(1.131 g, 8.864 mmol) から、粗製の3'-(メトキシメトキシ) -3-(t e r t - ブトキシカルボニル アミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン (1.355 g)を得た。

工程3:参考例190の工程2と同様にして、上記で得られた粗製の3'-(メトキシメトキシ) -3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(1.32 g)、塩化トリメチルアセチル(2.55 mL, 20.7 mmol) およびピリジン(2.10 mL, 26.0 mmol)から、化合物212(1.01 g, 2 段階で41%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 1.44 (s, 9H), 2.47 (m, 1H), 3.22 (m, 2H), 3.45 (s, 3H), 3.71 (m, 1H), 4.62 (m, 1H), 5.14 (m, 2H), 6.87-6.98 (m, 3H), 7.25 (m, 1H), 7.86 (s, 1H).

APCI-MS m/z 549 (M-H).

実施例18(化合物213)

実施例17で得られた化合物212(502 mg, 9.12 mmol)をジクロロメタン(5 mL)に溶解し、トリフルオロ酢酸(10 mL)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルとメタノールの混合溶媒で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄



し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を酢酸エチルとジイソプロピルエーテルの混合溶媒でトリチュレーションすることにより、化合物 2 1 3 (334 mg, 90%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.15 (s, 9H), 1.22 (s, 9H), 2.25 (m, 1H), 2.44 (m, 1H), 2.81-3.05 (m, 2H), 6.57-6.70 (m, 2H), 6.62 (s, 1H), 7.11 (dd, J = 7.5, 8.2 Hz, 1H), 9.40 (br, 1H).

APCI-MS m/z 407 (M+H)+.

実施例19(化合物214)

実施例15で得られた化合物210を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理して得られるフリー体(50 mg, 0.13 mmol)をジクロロメタン(1 mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.072 mL, 0.52 mmol)および塩化ジメチルスルファモイル(0.028 mL, 0.26 mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液にジクロロメタン(1 mL)を加え、更に3.5時間攪拌した後、水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=6/1)で精製することにより、化合物214 (44 mg, 69%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.30 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 2.56 (m, 1H), 2.818 (s, 3H), 2.820 (s, 3H), 3.17 (m, 1H), 3.37 (m, 1H), 3.55 (m, 1H), 4.27 (brt, J = 6.3 Hz, 1H), 7.21-7.37 (m, 5H), 7.93 (brs, 1H).

APCI-MS m/z: 496 (M-H).

実施例20(化合物215)

実施例 1 5 で得られた化合物 2 1 0 を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で処理して得られるフリー体(63 mg, 0.16 mmol)をDMF(1 mL)に溶解し、塩化スルファモイル(57 mg, 0.49 mmol)およびトリエチルアミン(0.090 mL, 0.65 mmol)を加え、室温で21.5時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムおよびメタノールの混合溶媒で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリ

ウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=6/1)で精製することにより、化合物 2 1 5 (14 mg, 18%)を得た。 APCI-MS m/z 470 (M+H)+.

実施例21(化合物216)

実施例13で得られる化合物208(3.13 g, 6.57 mmol)を<math>4 mol/L塩化水素一酢酸エチル(30 mL)に加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、酢酸エチルでトリチュレーションすることにより、化合物216(2.80 g, 定量的)を塩酸塩として得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO- d_6) δ (ppm): 1.17 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 4.06 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 4.21 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 7.20-7.44 (m, 5H), 8.30 (brs, 3H), 11.17 (s, 1H).

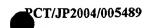
実施例22(化合物217)

実施例21で得られる化合物216の塩酸塩(40 mg, 0.097 mmol)を1, 2ージクロロエタン(1 mL)に懸濁し、37% ホルマリン水溶液(0.080 mL)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(100 mg, 0.472 mmol)を加え、室温で2.5時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物217(27 mg, 69%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.28 (s, 9H), 1.31 (s, 9H), 2.43 (s, 6H), 3.31 (d, J= 14.3 Hz, 1H), 3.88 (d, J= 14.3 Hz, 1H), 7.06-7.65 (m, 5H), 7.88 (s, 1H). APCI-MS m/z: 405 (M+H)+.

実施例23 (化合物218)

実施例21で得られた化合物216の塩酸塩(2.80 g, 6.78 mmol)をジクロロメタン(50 mL)に懸濁し、氷冷下、トリエチルアミン(3.80 mL, 27.3 mmol)および塩化3-クロロプロパンスルホニル(1.24 mL, 10.2 mmol)を加え、同温度で20分間攪



拌した。反応液に水および1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジイソプロピルエーテルおよび酢酸エチルの混合溶媒でトリチュレーションすることにより、化合物 2 1 8 (3.01 g, 86%)を得た。

ESI-MS m/z. 515, 517 (M-H).

実施例24(化合物219)

実施例 2 3 で得られた化合物 2 1 8 (3.01 g, 5.82 mmol)、ヨウ化ナトリウム (17.50 g, 116.8 mmol)およびアジ化ナトリウム(3.80 g, 58.5 mmol)をDMF(50 mL)に懸濁し、90℃で4時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 濃縮した。残渣をジエチルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物 2 1 9 (2.29 g, 75%)を得た。

APCI-MS m/z 524 (M+H)+.

実施例25(化合物220)

実施例 2 4 で得られた化合物 2 1 9 (2.29 g, 4.37 mmol)をTHF (75 mL)に溶解 し、水(15 mL)およびトリフェニルホスフィン(1.73 g, 6.60 mmol)を加え、室温で 20時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をジエチルエーテル、次いで酢酸エチルでトリチュレーシュンすることにより、化合物 2 2 0 (1.74 g, 80%)を得た。 1H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 1.96 (m, 2H), 2.85 (t, J= 6.6 Hz, 2H), 3.19 (t, J= 7.5 Hz, 2H), 3.99 (d, J= 13.7 Hz, 1H), 4.61 (d, J= 13.7 Hz, 1H), 7.24-7.39 (m, 5H).

APCI-MS m/z. 498 (M+H)+.

実施例26(化合物221)

実施例25で得られた化合物220(452 mg, 0.909 mmol)を酢酸エチル(10 mL) に懸濁し、氷冷下、4 mol/L塩化水素-酢酸エチル(0.5 mL)を加え、同温度で30分



間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をジエチルエーテルでトリチュレーション した後、酢酸エチルおよびnーヘキサンから結晶化することにより、化合物221 (431 mg, 89%)を塩酸塩として得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.26 (s, 9H), 1.30 (s, 9H), 2.24 (m, 2H), 3.11 (m, 2H), 3.30 (m, 1H), 3.45 (m, 1H), 4.01 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 4.63 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 6.00 (br, 1H), 7.18-7.41 (m, 5H), 8.46 (br, 1H).

実施例27(化合物222)

実施例 1 3 で得られる化合物 2 0 8 (3.72 g, 9.48 mmol)をtertorize t-ブタノール (150 mL)および塩酸-酢酸ナトリウム水溶液(pH = 3; 50 mL)に溶解した。この溶液に水素化ほう素ナトリウム(3.6 g, 94.8 mmol)を室温で加え、50 C で1時間攪拌した。反応液に酢酸(5.4 mL)を加え、室温で30分間攪拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をヘキサンでリスラリーすることにより、化合物 2 2 (3.10g, 99%)を得た。

APCI-MS m/z 393(M+H)+.

実施例28(化合物223)

実施例 2 7 で得られた化合物 2 2 2 (103 mg, 0.262 mmol)をジクロロメタン(2 mL)に溶解し、ピリジン(0.055 mL, 0.68 mmol)および 4 ープロモブチリルクロリド(0.076 mL, 0.66 mmol)を加え、室温で 3時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジメチルスルホキシド(DMSO)(1 mL)に溶解し、酢酸ナトリウム(63 mg, 0.77 mmol)を加え、室温から100℃に徐々に加熱しながら12分間攪拌した。反応液を放冷後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=40/1)で精製することにより、化合物 2 2 3 (91 mg, 75%)を得た。

APCI-MS m/z. 461 (M+H)+.

実施例29(化合物224)

実施例28で得られた化合物223(79 mg, 0.17 mmol)を4 mol/L塩化水素-酢酸エチル(1 mL)に加え、室温で30分間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、残液をジクロロメタン(1 mL)に溶解し、氷冷下、トリエチルアミン(0.086 mL, 0.62 mmol)および塩化2ークロロエタンスルホニル(0.025 mL, 0.24 mmol)を加え、同温度で30分間攪拌した。反応液に水および1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)で精製することにより、化合物224(57 mg, 74%)を得た。

APCI-MS m/z 451 (M+H)+.

実施例30(化合物225)

実施例 2 9 で得られた化合物 2 2 4 (56 mg, 0.12 mmol)を室温で7 mol/Lアンモニアーメタノール(1 mL)に加えた。16.5時間後、反応液を減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール/クロロホルム=1.8/0.2/1)で精製することにより、化合物 2 2 5 (31 mg, 53%)を得た。 1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.34 (s, 9H), 2.15-2.32 (m, 2H), 2.52-2.65 (m, 2H), 3.16 (m, 4H), 3.90-4.02 (m, 2H), 4.01 (d, J= 13.3 Hz, 1H), 4.60 (d, J= 13.3 Hz, 1H), 5.41 (br, 1H), 7.22-7.40 (m, 5H).

APCI-MS m/z 468 (M+H)+.

実施例31(化合物226)

実施例25で得られた化合物220(16.6 mg, 0.0334 mmol)をジクロロメタン (0.5 mL)およびメタノール(0.2 mL)の混合溶媒に溶解し、グリコール亜硫酸塩 (0.005 mL, 0.07 mmol)を加え、室温で21時間攪拌した。反応液にDMF (0.5 mL) およびグリコール亜硫酸塩(0.010 mL, 0.13 mmol)を加え、90℃で7.5時間攪拌した

後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール=9/1)で精製することにより、化合物226(4.7 mg, 26%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 1.99 (m, 2H), 2.74-2.84 (m, 4H), 3.18 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 3.65 (t, J = 5.0 Hz, 2H), 3.99 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 7.23-7.40 (m, 5H).

APCI-MS m/z. 542 (M+H)+.

実施例32(化合物227)

実施例25で得られた化合物220(19 mg, 0.038 mmol)をTHF (0.5 mL)に溶解し、アセトアルデヒド(0.011 mL, 0.20 mmol)を加え、室温で3時間攪拌した後、水素化ホウ素ナトリウム(4.5 mg, 0.12 mmol)を加え、18時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物227(6.5 mg, 32%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.26 (m, 3H), 1.29 (s, 9H), 1.35 (s, 9H), 2.20 (m, 1H), 2.30 (m, 1H), 2.64-3.32 (m, 6H), 3.64 (br, 1H), 4.02 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 4.61 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 5.25 (br, 1H), 7.23-7.40 (m, 5H), 8.01 (m, 1H).

APCI-MS m/z: 526 (M+H)+.

実施例33(化合物228)

参考例161で得られる化合物170(51 mg, 0.12 mmol)を7 mol/Lアンモニアーメタノール(1 mL)に加え、室温で18.5時間攪拌した。更に、反応液に7 mol/Lアンモニアーメタノール(1 mL)を加え、室温で24時間攪拌した後、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=6/1)で精製し

た後、ジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物 2 2 8(26 mg, 49%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.27 (s, 9H), 2.32 (s, 3H), 3.16 (brs, 4H), 3.98 (d, J= 13.8 Hz, 1H), 4.58 (d, J= 13.8 Hz, 1H), 7.26-7.42 (m, 5H).

APCI-MS m/z: 442 (M+H)+.

実施例34(化合物229)

実施例26と同様にして、実施例33で得られる化合物228(181 mg, 0.410 mmol)を4 mol/L塩化水素-酢酸エチル(0.6 mL)で処理することにより、化合物229(化合物228の塩酸塩)(184 mg, 94%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO- d_6) δ (ppm): 1.15 (s, 9H), 2.23 (s, 3H), 3.15 (m, 2H), 3.34 (m, 2H), 3.95 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 4.38 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 7.22-7.40 (m, 5H), 8.50 (br, 3H).

実施例35 (化合物230)

参考例161で得られる化合物170(51 mg, 0.12 mmol)をアセトニトリル(1.5 mL)に懸濁し、2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパンジオール(258 mg, 2.45 mmol)を加え、室温で21時間攪拌した。反応液にアセトニトリル(2 mL)および水(0.6 mL)を順次加え、4日間攪拌した後、水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール=9/1)で精製した後、ジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物230(31 mg, 49%)を得た。

APCI-MS m/z. 530 (M+H)+.

実施例36(化合物231)

2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバ ゾン(2.91 g, 9.44 mmol)を無水酢酸(30 mL)に加え、130 $\mathbb C$ で5分間、次いで70 $\mathbb C$ で 1時間攪拌した。反応液を放冷後、ジイソプロピルエーテルおよびn-ヘキサンの

混合溶媒でトリチュレーションすることにより、化合物 2 3 1 (2.06 g, 56%)を得た。

APCI-MS m/z 393 (M+H)+.

実施例37(化合物232)

実施例 3 6 で得られた化合物 2 3 1 (2.01 g, 5.12 mmol)をアセトニトリル(20 mL)に溶解し、ヒドラジン 1 水和物(8.0 mL, 0.16 mol)を加え、室温で6時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を12連並列分取クロマトグラフィー(山善: Hi-FlashTM column、ヘキサン/酢酸エチル=2/3)で精製することにより、化合物 2 3 2 (1.42 g, 79%)を得た。

APCI-MS m/z: 351 (M+H)+.

実施例38(化合物233)

実施例28と同様にして、実施例37で得られた化合物232(1.01 g, 2.88 mmol)をピリジン(0.585 mL, 7.23 mmol)の存在下、塩化4ーブロモブチリル(0.840 mL, 7.24 mmol)と反応させた後、次いで、DMSO(20 mL)中、酢酸ナトリウム(608 mg, 7.41 mmol)で処理することにより、化合物233(0.99 g, 82%)を得た。

APCI-MS m/z 419 (M+H)+.

実施例39(化合物234)

実施例29と同様にして、実施例38で得られた化合物233(503 mg, 1.20 mmol)を、4 mol/L塩化水素-酢酸エチル(6.0 mL)で処理した後、次いでトリエチルアミン(1.34 mL, 9.61 mmol)の存在下、塩化2-クロロエタンスルホニル(0.377 mL, 3.61 mmol)と反応させることにより、化合物234(126 mg, 26%)を得た。APCI-MS m/z 409 (M+H)+.

実施例40(化合物235)

実施例33と同様にして、実施例39で得られた化合物234(40 mg, 0.098



mmol)を7 mol/Lアンモニアーメタノール(3 mL)と反応させることにより、化合物 2 3 5 (14 mg, 34%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.20 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.56 (m, 2H), 3.14 (m, 4H), 3.91 (m, 2H), 3.99 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 13.6 Hz, 1H), 7.25-7.41 (m, 5H).

APCI-MS m/z. 426 (M+H)+.

実施例41(化合物236)

実施例39で得られた化合物234(68 mg, 0.17 mmol)をアセトニトリル(1.5 mL)に溶解し、50%ジメチルアミン水溶液(0.170 mL)を加え、室温で17時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール=19/1)で精製した後、ジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物236(44 mg, 58%)を得た。

APCI-MS m/z. 454 (M+H)+.

実施例42(化合物237)

実施例25で得られた化合物220(47 mg, 0.094 mmol)を1, 2ージクロロエタン(2 mL)に溶解し、37%ホルマリン水溶液(0.026 mL, 0.94 mmol)、酢酸(0.055 mL, 0.96 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(201 mg, 0.948 mmol)を加え、室温で50分間攪拌した。反応液に水および飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=4/1)で精製した後、ジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物237(28 mg, 56%)を得た。

APCI-MS m/z: 526 (M+H)+.

実施例43(化合物238)

実施例 2 6 と同様にして、実施例 4 2 で得られる化合物 2 3 7 (330 mg, 0.628 mmol)を4 mol/L塩化水素一酢酸エチル(0.32 mL)で処理することにより、化合物

238 (化合物237の塩酸塩) (320 mg, 91%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.31 (s, 9H), 1.36 (s, 9H), 2.37 (m, 2H), 2.77 (s, 6H), 3.10-3.34 (m, 4H), 4.05 (dd, J = 4.6, 13.8 Hz, 1H), 4.62 (dd, J = 7.9, 13.8 Hz, 1H), 5.44 (m, 1H), 7.23-7.40 (m, 5H), 8.57 (brs, 1H).

実施例44(化合物239)

実施例23と同様にして、実施例38で得られる化合物233を、4 mol/L塩化水素-酢酸エチルで処理することによって得られる化合物(600 mg, 1.69 mmol)を、トリエチルアミン(0.707 mL, 5.07 mmol)の存在下、塩化3ークロロプロパンスルホニル(0.327 mL, 2.69 mmol)と反応させることにより、化合物239(620 mg, 80%)を得た。

APCI-MS m/z: 459, 461 (M+H)+.

実施例45(化合物240)

実施例24と同様にして、実施例44で得られた化合物239(600 mg, 1.31 mmol)をヨウ化ナトリウム(3.91 g, 26.1 mmol)の存在下、アジ化ナトリウム(0.85 g, 13 mmol)と反応させることにより、化合物240(494 mg, 81%)を得た。

APCI-MS m/z 466 (M+H)+.

実施例46(化合物241)

実施例25と同様にして、実施例45で得られた化合物240(400 mg, 0.859 mmol)を水(3 mL)およびトリフェニルホスフィン(338 mg, 1.29 mmol)で処理することにより、化合物241(300 mg, 79%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.90 (m, 2H), 2.20 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.56 (m, 2H), 2.81 (m, 2H), 3.12 (m, 2H), 3.90 (m, 2H), 3.99 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 7.25-7.42 (m, 5H).

APCI-MS m/z 440 (M+H)+.

実施例47(化合物242)

実施例37で得られる化合物232(6.00 g, 17.1 mmol)をジクロロメタン(120

mL)に溶解し、氷冷下、ピリジン(4.15 mL, 51.3 mmol)および塩化トリメチルアセチル(5.27 mL, 42.8 mmol)を加え、室温で5日間攪拌した。反応液に1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を水および飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジエチルエーテルおよびnへキサンの混合溶媒でトリチュレーションすることにより、化合物 2 4 2 (6.90 g, 93%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.25 (s, 9H), 1.38 (s, 9H), 2.33 (s, 3H), 4.00 (dd, J = 5.3, 14.8 Hz, 1H), 4.59 (dd, J = 9.7, 14.8 Hz, 1H), 5.69 (m, 1H), 7.18-7.40 (m, 5H), 8.01 (s, 1H).

実施例48(化合物243)

実施例 2 1 と同様にして、実施例 4 7 で得られた化合物 2 4 2 (900 mg, 2.07 mmol)を4 mol/L塩化水素一酢酸エチル(9 mL)で処理することにより、化合物 2 4 3 (803 mg, 定量的)を塩酸塩として得た。

実施例49(化合物244)

実施例 2 3 と同様にして、実施例 4 8 で得られた化合物 2 4 3 の塩酸塩(803 mg, 2.17 mmol)をトリエチルアミン(0.866 mL, 6.21 mmol)の存在下、塩化 3 ークロロプロパンスルホニル(0.378 mL, 3.11 mmol)と反応させることにより、化合物 2 4 4(325 mg, 32%)を得た。

APCI-MS m/z. 475, 477 (M+H)+.

実施例50(化合物245)

実施例24と同様にして、実施例49で得られた化合物244(323 mg, 0.680 mmol)をヨウ化ナトリウム(2.04 g, 13.6 mmol)の存在下、アジ化ナトリウム(0.44 g, 6.8 mmol)と反応させることにより、化合物245(216 mg, 66%)を得た。

APCI-MS m/z. 482 (M+H)+.

実施例51(化合物246)

実施例25と同様にして、実施例50で得られた化合物245(212 mg, 0.440

mmol)を水(1.5 mL)およびトリフェニルホスフィン(179 mg, 0.682 mmol)で処理 することにより、化合物 2 4 6 (173 mg, 86%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.27 (s, 9H), 1.90 (m, 2H), 2.32 (s, 3H), 2.82 (m, 2H), 3.13 (m, 2H), 3.97 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 4.59 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 7.25-7.41 (m, 5H).

APCI-MS m/z. 456 (M+H)+.

実施例52(化合物247)

実施例42と同様にして、実施例46で得られた化合物241(63 mg, 0.14 mmol)を、酢酸(0.082 mL, 1.4 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(345 mg, 1.43 mmol)の存在下、37%ホルマリン水溶液(0.039 mL, 1.4 mmol)と 反応させることにより、化合物247(46 mg, 69%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.93 (m, 2H), 2.20 (s, 6H), 2.21 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.35 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 2.56 (m, 2H), 3.09 (m, 2H), 3.92 (m, 2H), 3,98 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 4.57 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 5.73 (m, 1H), 7.26-7.41 (m, 5H).

APCI-MS m/z: 468 (M+H)+.

実施例53(化合物248)

実施例 3 2 と同様にして、実施例 4 6 で得られた化合物 2 4 1 (99 mg, 0.23 mmol)を、水素化ホウ素ナトリウム(86 mg, 2.2 mmol)の存在下、アセトアルデヒド(0.252 mL, 2.25 mmol)と反応させることにより、化合物(15 mg, 14%)を得た。 1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.08 (t, J= 7.1 Hz, 3H), 1.95 (m, 2H), 2.20 (m, 2H), 2.34 (s, 3H), 2.56 (m, 2H), 2.63 (q, J= 7.1 Hz, 2H), 2.72 (t, J= 6.6 Hz, 2H), 3.13 (m, 2H), 3.91 (m, 2H), 3.98 (d, J= 13.8 Hz, 1H), 4.57 (d, J= 13.8 Hz, 1H), 7.22-7.40 (m, 5H).

APCI-MS m/z: 468 (M+H)+.

実施例54(化合物249)

実施例42と同様にして、実施例51で得られた化合物246(122 mg, 0.268 mmol)を、酢酸(0.153 mL, 2.67 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(568 mg, 2.68 mmol)の存在下、37%ホルマリン水溶液(0.074 mL, 2.7 mmol)と反応させることにより、化合物249(80 mg, 62%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.27 (s, 9H), 1.95 (m, 2H), 2.21 (s, 6H), 2.31 (s, 3H), 2.37 (t, J = 6.8 Hz, 2H), 3.09 (m, 2H), 3.96 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 4.57 (d,

J = 13.8 Hz, 1H, 5.77 (br, 1H), 7.22-7.40 (m, 5H), 8.05 (br, 1H).

APCI-MS m/z. 484 (M+H)+.

実施例55(化合物250)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(56 mg, 0.12 mmol)を加熱還流下、ビス(2-メトキシエチル)アミン(0.356 mL, 2.41 mmol)と反応させることにより、化合物250(47 mg, 65%)を得た。

APCI-MS m/z. 600 (M+H)+.

実施例56(化合物251)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(57 mg, 0.12 mmol)をアセトニトリル(1 mL)および水(0.5 mL)中、加熱還流下、トリエチルアミン(0.686 mL, 4.92 mmol)の存在下、2, 2, 2ートリフルオロエチルアミン塩酸塩(681 mg, 5.02 mmol)と反応させることにより、化合物251(18 mg, 26%)を得た。

APCI-MS m/z 566 (M+H)+.

実施例57(化合物252)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(101 mg, 0.216 mmol)をシクロプロピルアミン(0.300 mL, 4.33 mmol)と反応させることにより、化合物252(105 mg, 93%)を得た。

 $^{1}\text{H NMR}$ (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 0.30-0.48 (m, 4H), 1.29 (s, 9H), 1.34 (s, 9H),

2.12 (m, 1H), 3.11-3.18 (m, 2H), 3.19-3.36 (m, 2H), 3.96 (dd, J = 4.9, 13.8 Hz, 1H), 4.57 (dd, J = 7.5, 13.8 Hz, 1H), 5.31 (brt, 1H), 7.23-7.39 (m, 5H), 7.93 (brs, 1H). APCI-MS m/z: 524 (M+H)+.

実施例58(化合物253)

実施例26と同様にして、実施例57で得られる化合物252(541 mg, 1.03 mmol)を4 mol/L 塩化水素一酢酸エチル溶液(0.52 mL)で処理することにより、化合物253(化合物252の塩酸塩)(567 mg, 98%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 0.75-0.95 (m, 4H), 1.28 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 2.61 (m, 1H), 3.49 (m, 2H), 3.80 (m, 2H), 4.12 (m, 1H), 4.63 (m, 1H), 6.45 (m, 1H), 7.21-7.38 (m, 5H), 8.37 (s, 1H).

実施例59(化合物254)

実施例 4 2 と同様にして、実施例 5 7 で得られる化合物 2 5 2 (61 mg, 0.12 mmol)を、酢酸(0.066 mL, 1.2 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(244 mg, 1.15 mmol)の存在下、アセトアルデヒド(0.065 mL, 1.2 mmol)と反応させることにより、化合物 2 5 4 (10 mg, 16%)を得た。

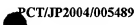
APCI-MS m/z: 552 (M+H)+.

実施例60(化合物255)

実施例42と同様にして、実施例26で得られた化合物221(0.0150 g, 0.301 mmol)を、酢酸(0.136 mL, 2.26 mmol)およびトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(0.573 g, 2.71 mmol)の存在下、アセトアルデヒド(0.133 g, 3.01 mmol)と反応させることにより、化合物255(0.111 g, 68%)を得た。

¹H NMR (270 MHz,CDCl₃) δ (ppm): 0.99 (t, J = 7.0 Hz, 6H), 1.14 (s, 9H), 1.29 (s, 9H), 1.40-1.50 (br s, 1H), 1.55-1.63 (m, 1H), 1.88-1.96 (m, 1H), 2.46-2.54 (m, 6H), 3.08-3.14 (m, 2H), 3.95 (d, J = 14.3 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 14.3 Hz, 1H), 7.20-7.38 (m, 6H).

APCI-MS m/z 554 (M+H)+.



実施例61(化合物256)

実施例 4 1 と同様にして、参考例 1 6 1 で得られる化合物 1 7 1 (0.100 g, 0.215 mmol)をNーアセチルエチレンジアミン(0.110 g, 1.08 mmol)と反応させることにより、化合物 2 5 6 (0.0433 g, 35%)を得た。

APCI-MS m/z 569 (M+H)+.

実施例62(化合物257)

実施例63(化合物258)

APCI-MS m/z 627 (M+H)+.

実施例62で得られた化合物257(0.172 g, 0.274 mmol) をジクロロメタン (2.0 mL)に溶解した。次いで、ピリジン(0.0488 g, 0.617 mmol)および無水酢酸 (0.0388 mL, 0.411 mmol)を順に加え室温で24時間攪拌した。反応液に1 mol/L塩酸水溶液(3 mL)および水(3 mL)を加え、クロロホルムで抽出し、有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取用薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=9/1) で精製することにより、化合物258(0.0993 g, 53%)を得た。

実施例64(化合物259)

実施例63で得られた化合物258(0.0930g, 0.139 mmol)をジクロロメタン(2.0 mL)に溶解した。次いで、トリフルオロ酢酸(1.00 mL, 13.0 mmol)を加え室温で3時間攪拌した。反応液を減圧留去し得られた残渣をクロロホルムに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を

水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を 分取用薄層クロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=9/1) で精製するこ とにより、化合物 259(0.788 g, 99%)を得た。

APCI-MS m/z 569 (M+H)+.

実施例65(化合物260)

実施例 6 1 で得られる化合物 2 5 6 (0.101 g, 0.178 mmol)をDMF (0.5 mL)に溶解し、水素化ナトリウム(0.0712 g, 1.78 mmol)を加え、室温で4時間攪拌した。 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(3 mL)および水(3 mL)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた残渣を分取用薄層クロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=9/1) で精製することにより、化合物 2 6 0 (0.0172 g, 18%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 1.90 (s, 3H), 2.95-3.35 (m, 8H), 3.99 (d, J= 14.0 Hz, 1H), 4.53 (d, J= 14.0 Hz, 1H),5.60 (br s, 1H), 6.34 (br s, 1H), 7.20-7.39 (m, 5H), 8.08 (br s, 1H).

APCI-MS m/z: 597 (M+H)+.

実施例66(化合物261)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(100 mg, 0.214 mmol)をジエチルアミン(0.088 mL, 0.86 mmol)と反応させることにより、化合物261(103 mg, 89%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.03 (t, J= 7.2 Hz, 6H), 1.28 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 2.54 (q, J= 7.2 Hz, 4H), 2.86-3.03 (m, 2H), 3.10-3.18 (m, 2H), 3.99 (d, J= 13.6 Hz, 1H), 4.57 (d, J= 13.6 Hz, 1H), 5.79 (brs, 1H), 7.27-7.36 (m, 5H), 7.91 (brs, 1H).

APCI-MS m/z. 540 (M+H)+.

実施例67(化合物262)



実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(100 mg, 0.214 mmol)をイソブチルアミン (0.086 mL, 0.86 mmol)と反応させることにより、化合物262(103 mg, 89%)を得た。

APCI-MS m/z. 540 (M+H)+.

実施例68(化合物263)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(100 mg, 0.214 mmol)をn-ブチルアミン (0.084 mL, 0.84 mmol)と反応させることにより、化合物263(101 mg, 87%)を得た。

APCI-MS m/z 540 (M+H)+.

実施例69(化合物264)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(100 mg, 0.214 mmol)をエチルメチルアミン(0.092 mL, 1.07 mmol)と反応させることにより、化合物264(101 mg, 90%)を得た。

APCI-MS m/z: 526 (M+H)+.

実施例70(化合物265)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物171(100 mg, 0.214 mmol)をシアノメチルアミン・1/2 硫酸塩(90 mg, 0.86 mmol)と反応させることにより、化合物265(43 mg, 39%)を得た。

APCI-MS m/z 523 (M+H)+.

実施例71(化合物266)

実施例21で得られる化合物216(50 mg, 0.12 mmol)をジクロロメタン(1 mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.067 mL, 0.48 mmol)および塩化スルファモイル(28 mg, 0.24 mmol)を加え、室温で15分間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムおよびメタノールの混合溶媒で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=9/1)で精製した後、エタノールおよび水

の混合溶媒から結晶化することにより、化合物 2 6 6 (30 mg, 54%)を得た。 APCI-MS m/z 456 (M+H)+.

実施例72(化合物267)

実施例 7 1 と同様にして、実施例 2 1 で得られる化合物 2 1 6 (50.7 mg, 0.123 mmol)をトリエチルアミン(0.138 mL, 0.990 mmol)の存在下、塩化ジメチルスルファモイル(0.054 mL, 0.50 mmol)と反応させることにより、化合物 2 6 7 (9.2 mg, 15%)を得た。

APCI-MS m/z. 482 (M-H).

実施例73(化合物268)

実施例 3 3 と同様にして、参考例 1 6 1 で得られる化合物 1 7 1 (60.0 mg, 0.129 mmol)をアセトニトリル(1 mL)に溶解し、トリエチルアミン(27 μ L, 0.193 mmol) およびグリシンアミド塩酸塩(21 mg, 0.193 mmol)を加え、室温で 6 時間攪拌した。 反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。 有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=6/1)で精製することにより、化合物 2 6 8 (48.4 mg, 69%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 3.05 (m, 2H), 3.21 (m, 2H), 3.27 (m, 2H), 4.01 (dd, 1H, J= 5.6, 13.7 Hz, 1H), 4.59 (dd, J= 7.7, 13.7Hz, 1H), 5.36 (dd, J= 5.6, 7.7 Hz, 1H), H), 7.25-7.40 (m, 5H), 8.09 (s, 1H). APCI-MS m/z: 541(M+H)+.

実施例74(化合物269)

実施例41と同様にして、参考例161の化合物170(54 mg, 0.13 mmol)をトリエチルアミン(0.355 mL, 2.55 mmol)の存在下、グリシンメチルエステル塩酸塩(336 mg, 2.67 mmol)と反応させることにより、化合物269(48 mg, 73%)を得た。APCI-MS m/z 514 (M+H)+.

実施例75(化合物270)

実施例 4 1 と同様にして、実施例 1 6 1 の化合物 1 7 0 (52 mg, 0.12 mmol)をトリエチルアミン(0.345 mL, 2.48 mmol)の存在下、 β - アラニンエチルエステル塩酸塩(381 mg, 2.48 mmol)と反応させることにより、化合物 2 7 0 (62 mg, 93%)を得た。

APCI-MS m/z: 542 (M+H)+.

実施例76(化合物271)

実施例 7 4 で得られる化合物 2 6 9 (28 mg, 0.055 mmol)をメタノール(0.8 mL) および水(0.4 mL)の混合溶媒に溶解し、水酸化リチウム(13 mg, 0.054 mmol)を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液に 1 mol/L 塩酸(1.07 mL)を加え、減圧下濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/酢酸=10/2/0.1)で精製した後、1 mol/L 塩酸を加え、減圧濃縮し、残渣をジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物 2 7 1 (13 mg, 44%)を得た。

APCI-MS m/z: 500 (M+H)+.

実施例77(化合物272)

実施例 7 6 と同様にして、実施例 7 5 で得られる化合物 2 7 0 (45 mg, 0.083 mmol)および水酸化リチウム(21 mg, 0.088 mmol)より、化合物 2 7 2 (25 mg, 55%)を得た。

APCI-MS m/z 514 (M+H)+.

実施例78(化合物273)

実施例33と同様にして、参考例161の化合物171(470 mg, 1.01 mmol)を7 mol/L アンモニアーメタノール(10 mL)と反応させることにより、化合物273(479 mg, 98%)を得た。

APCI-MSm/z: $484(M+H)^+$.

実施例79(化合物274)

N-(tertープトキシカルボニル)ーグリシン(35 mg, 0.20 mmol)をDMF

(1 mL)に溶解し、氷冷下、EDC I (38 mg, 0.20 mmol)およびHOB t・1 水和物 (31 mg, 0.20 mmol)を加えた。同温度で、20分間攪拌した後、実施例 7 8 で得られる化合物 2 7 3 (80 mg, 0.17 mmol)を加え、室温で25時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1 mol/L塩酸、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジイソプロピルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物 2 7 4 (87 mg, 82%)を得た。

APCI-MS m/z 641 (M+H)+.

実施例80(化合物275)

実施例 7 9 で得られた化合物 2 7 4 (82 mg, 0.13 mmol)をジクロロメタン(1 mL)およびトリフルオロ酢酸(1 mL)に溶解し、室温で 1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、水および飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(含アンモニアクロロホルム/メタノール=9/1)で精製した後、ジエチルエーテルでトリチュレーションすることにより、化合物 2 7 5 (35 mg, 51%)を得た。

APCI-MS m/z. 541 (M+H)+.

実施例81(化合物276)

実施例26と同様にして、実施例80で得られた化合物2.75(574 mg, 1.06 mmol)を4 mol/L 塩化水素一酢酸エチル(0.53 mL)で処理することにより、化合物276(化合物275の塩酸塩)(545 mg, 89%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO- d_6) δ (ppm): 1.18 (s, 9H), 1.28 (s, 9H), 3.20-3.46 (m, 4H), 3.51 (s, 2H), 3.75 (m, 1H), 4.34 (m, 1H), 7.21-7.39 (m, 5H), 8.54 (t, J = 5.4 Hz, 1H).

実施例82(化合物277)

実施例79と同様にして、実施例78で得られる化合物273(80 mg, 0.17

mmol)、 $N-(tert-ブトキシカルボニル) - \beta-アラニン(38 mg, 0.20 mmol)、<math>EDCI(38 mg, 0.20 mmol)$ および $HOBt \cdot 1$ 水和物(31 mg, 0.20 mmol)より、化合物 2 7 7(90 mg, 83%)を得た。

APCI-MS m/z: 655 (M+H)+.

実施例83(化合物278)

実施例80と同様にして、実施例82で得られた化合物277(87 mg, 0.13 mmol)およびトリフルオロ酢酸(1 mL)より、化合物278(36 mg, 49%)を得た。 APCI-MS m/z 555 (M+H)+.

実施例84(化合物279)

実施例28と同様にして、実施例37で得られる化合物232(1.57 g, 4.48 mmol)、ピリジン(1.20 mL, 13.4 mmol)、5ーブロモバレリルクロリド(1.50 mL, 11.2 mmol)および酢酸ナトリウム(3.7 g, 44.8 mmol)より、化合物279(1.85 g, 95%)を得た。

APCI-MSm/z: 433(M+H)+.

実施例85(化合物280)

実施例 85 および実施例 86 は、実施例 29 と同様にして実施した。すなわち、実施例 84 で得られた化合物 279(1.85~g,4.28~mmol)を 4~mol/L~塩化水素一酢酸エチル(20~m~L)で処理することにより、化合物 280(1.42~g,90%)を得た。

APCI-MS m/z 423 (M+H)+. 実施例 8 6 (化合物 2 8 1)

実施例 8 5 で得られた化合物 2 8 0 (386 mg, 1.05 mmol)をトリエチルアミン (0.732 mL, 5.25 mmol)の存在下、2 ークロロー1 ーエタンスルホニルクロリド (0.164 mL, 1.57 mmol)を反応させることにより、化合物 2 8 1 (360 mg, 75%)を得た。

APCI-MS m/z 333 (M+H)+.

実施例87(化合物282)

実施例 4 1 と同様にして、実施例 8 6 で得られた化合物 2 8 1 (332 mg, 0.750 mmol)をシクロプロピルアミン(1.00 mL, 15.0 mmol)と反応させることにより、化合物 2 8 2 (101 mg, 28%)を得た。

APCI-MSm/z: $480(M+H)^+$.

実施例88(化合物283)

実施例41と同様にして、参考例161で得られる化合物170(51 mg, 0.12 mmol)を2-(アミノメチル) ピリジン(0.247 mL, 2.40 mmol)と反応させることにより、化合物283(43 mg, 67%)を得た。

APCI-MS m/z. 533 (M+H)+.

実施例89(化合物284)

実施例 4 1 と同様にして、実施例 1 6 1 で得られる化合物 1 7 1 (43.7 mg, 0.0937 mmol)を4-ピコリルアミン (0.020 mL, 0.187 mmol)と反応させることにより、化合物 2 8 4 (32.4 mg, 60%)を得た。

APCI-MS m/z: 575(M+H)+.

実施例90(化合物285)

実施例14の工程2の中間体として得られる3ー(tertーブトキシカルボニルアミノ)ープロピオフェノン=チオセミカルバゾン(4.07g, 12.6 mmol)をアセトン(20 m L)に溶解し、ピリジン(5.4 mL, 63.1 mmol)および無水酢酸(6.0 mL, 63.1 mmol)を加え、室温で24時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣にメタノール(30 m L)およびヒドラジンー水和物(20 mL)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に1mol/L 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をジイソプロピルエーテル (30 mL) でリスラリーすることにより、化合物285(4.38g, 91%)を得た。

APCI-MSm/z: 365(M+H)+.

実施例91(化合物286)

実施例38と同様にして、実施例90で得られた化合物285(103 mg, 0.283 mmol)、塩化4-ブロモブチリル (0.082 mL, 0.707 mmol)、ピリジン(0.072 mL, 0.848 mmol)および酢酸ナトリウム(232 mg, 2.83 mmol)より化合物286(103 mg, 84%)を得た。

APCI-MS m/z 433 (M+H)+.

実施例92(化合物287)

実施例 40 と同様にして、実施例 91 で得られる化合物 286 (386 mg, 1.05 mmol)、4 mol/L 塩化水素-酢酸エチル(5 mL)で処理することにより、化合物 28 7 (51.7 mg, 59%)を塩酸塩として得た。

APCI-MS m/z 333 (M+H)+.

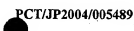
参考例1(化合物1)

工程1:アセトフェノン(4.00 g, 33.3 mmol)とチオセミカルバジド(3.15 g, 34.6 mmol)をメタノール(30 mL)に溶解した。この溶液に塩酸(0.1 mL)を加え、室温で15 時間激しく攪拌した。反応液に水(30 mL)を加え、析出した結晶を濾取し、水、ジイソプロピルエーテルで洗浄した後、乾燥してアセトフェノン=チオセミカルバゾン(5.64 g, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.30 (s, 3H), 7.37-7.40 (m, 3H), 7.91-7.94 (m, 3H), 8.27 (br s, 1H), 10.21 (br s, 1H).

工程2:上記で得られたアセトフェノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 0.889 mmol)を無水酢酸(1.0 mL, 11 mmol)に溶解し、1時間加熱還流した後、激しく攪拌しながら室温まで冷却した。反応液にジイソプロピルエーテル(3 mL)を加え、析出した結晶を濾取した。得られた結晶をジイソプロピルエーテルに懸濁し、3時間攪拌した後、結晶を濾取し、乾燥して化合物1(195 mg, 72%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 7.24-7.36 (br s, 5H), 11.63 (br s, 1H).



参考例2(化合物2)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、プロピオフェノン(541 mg, 3.92 mmol) およびチオセミカルバジド(382 mg, 4.18 mmol)から、プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(759 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.01 (t, J = 7.4 Hz, 3H), 2.85 (br q, J = 7.4 Hz, 2H), 7.39 (m, 3H), 7.89 (m, 3H), 8.24 (br s, 1H), 10.30 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られたプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(559 mg, 2.70 mmol)から、化合物2(601 mg, 76%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.02 (t, J = 7.1 Hz, 3H), 2.00 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.38 (dt, J = 7.1, 7.3 Hz, 1H), 2.85 (dt, J = 7.1, 7.3 Hz, 1H), 7.23-7.38 (m, 5H), 11.59 (br s, 1H).

参考例3(化合物3)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、n-ブチル (フェニル) メタノン(649 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(367 mg, 4.03 mmol)から、n-ブチル (フェニル) メタノン=チオセミカルバゾン(589 mg, 63%)を得た。

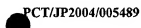
¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 0.99 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 1.38-1.49 (m, 4H), 2.96-2.99 (m, 2H), 7.37-7.39 (m, 3H), 7.87-7.91 (m, 3H), 8.26 (br s, 1H), 10.36 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られたn-ブチル(フェニル) メタノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 0.850 mmol)から、化合物3(168 mg, 62%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.96 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 1.25-1.34 (m, 1H), 1.36-1.54 (m, 2H), 1.68-1.80 (m, 1H), 2.18 (s, 3H), 2.20-2.26 (m, 1H), 2.26 (s, 3H), 2.99-3.10 (m, 1H), 7.22-7.40 (m, 5H), 8.22 (br s, 1H).

参考例4(化合物4)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、イソプロピル (フェニル) メタノン(608



mg, $4.10 \ mmol$)およびチオセミカルバジド(364 mg, $3.99 \ mmol$)から、イソプロピル (フェニル) メタノン=チオセミカルバゾン(613 mg, 68%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.07 (d, J = 6.9 Hz, 6H), 2.82 (m, 1H), 7.28 (br d, J = 6.3 Hz, 2H), 7.51-7.60 (m, 3H), 7.78 (br s, 1H), 8.23 (br s, 1H), 8.43 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られたイソプロピル (フェニル) メタノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.36 mmol)から、化合物 4 (217 mg, 52%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.04 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.13 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.09 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 3.86 (m, 1H), 7.25-7.36 (m, 3H), 7.75 (br d, J = 7.3 Hz, 2H), 8.08 (br s, 1H).

参考例5(化合物5)

参考例1の工程1および工程2と同様にして、シクロプロピル(フェニル)メタノン(649 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(367 mg, 4.03 mmol)から、化合物5(130 mg, 10%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 0.60-0.98 (m, 4H), 1.84 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 2.45 (m, 1H), 7.20-7.35 (m, 3H), 7.54 (br d, J = 8.7 Hz, 2H), 9.40 (br s, 1H). 参考例 6 (化合物 6)

参考例1の工程1および工程2と同様にして、ベンゾフェノン(0.20 g, 2.19 mmol)およびチオセミカルバジド(400 mg, 2.20 mmol)から、化合物6(150 mg, 29%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.89 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 7.25-7.52 (m, 10H), 9.13 (br s, 1H).

参考例7(化合物7)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、4-メチルチオセミカルバジド(1.00 g, 9.51 mmol)およびアセトフェノン(1.33 mL, 11.4 mmol)から、アセトフェノン=

4-メチルチオセミカルバゾン(1.51 g, 77%)を得た。

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られたアセトフェノン= 4 ーメ チルチオセミカルバゾン(1.00 g, 9.51 mmol)から、化合物 7 (1.03 g, 47%)を得た。 ¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.21 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 3.41 (s, 3H), 7.28-7.36 (m, 5H).

参考例8 (化合物8および化合物9)

60%水素化ナトリウム(110 mg, 2.70 mmol)のDMF(10.0 mL)溶液に、参考例1で得られた化合物1(50.0 mg, 1.80 mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液にヨウ化エチル(0.22 mL, 2.70 mmol)を加え、更に室温で12時間攪拌した。反応液に5%塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーへキサン=1/1)で精製することにより、化合物8(120 mg, 22%)および化合物9(330 mg, 60%)を得た。

化合物 8 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.19 (t, J = 7.0 Hz, 6H), 2.23 (s, 3H), 2.41 (s, 3H), 3.26 (q, J = 7.0 Hz, 4H), 7.21-7.45 (m, 5H).

化合物 9 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.36 (t, J = 7.2 Hz, 3H), 2.24 (s, 6H), 2.37 (s, 3H), 3.91 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 7.22-7.41 (m, 5H).

参考例9 (化合物10および化合物11)

参考例 8 と同様にして、参考例 1 で得られた化合物 1 (0.50 g, 1.80 mmol)およびョウ化n-プロピル(0.26 mL, 2.70 mmol)から、化合物 1 0 (0.15 g, 26%)および化合物 1 1 (0.27 g, 48%)を得た。

化合物 1 0 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 0.89 (t, J = 7.6 Hz, 6H), 1.61 (br q, J = 7.6 Hz, 4H), 2.27 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 3.14 (br t, J = 7.3 Hz, 4H), 7.21-7.47 (m, 5H).

化合物 1 1 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.00 (t, J = 7.3 Hz, 3H),



1.74-1.82 (m, 2H), 2.28 (s, 6H), 2.36 (s, 3H), 3.75-3.86 (m, 2H), 7.21-7.44 (m, 5H).

参考例10 (化合物12および化合物13)

参考例 8 と同様にして、参考例 1 で得られた化合物 1 (500 mg, 1.80 mmol)および臭化ベンジル(0.32 mL, 2.70 mmol)から、化合物 1 2 (120 mg, 16%)および化合物

13(0.22g, 33%)を得た。

化合物 1 2 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.24 (s, 3H), 2.46 (s, 3H), 4.43 (s, 4H), 7.14-7.49 (m, 15H).

化合物 1 3 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.16 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 5.11 (br s, 2H), 7.22-7.38 (m, 10H).

参考例11(化合物14)

参考例1の工程1で得られたアセトフェノン=チオセミカルバゾン(10.0 g, 51.8 mmol)に無水酢酸(4.90 mL, 51.9 mmol)、ピリジン(8.40 mL, 104 mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、2 mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留ました。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/1)で精製することにより、化合物14(9.22 g, 76%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.12 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 6.49 (br s, 2H), 7.21-7.41 (m, 5H).

参考例12(化合物15)

参考例7で得られた化合物7(550 mg, 1.89 mmol)をDMF(10.0 mL)に溶解し、60%水素化ナトリウム(0.23 g, 5.75 mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラム

クロマトグラフィー(酢酸エチル/n - \sim キサン=1/1)で精製することにより、化合物 1.5(0.31~g,66%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.17 (s, 3H), 2.41 (s, 3H), 2.91 (br d, J = 5.0 Hz, 3H), 3.92 (br s, 1H), 7.25-7.47 (m, 5H).

参考例13(化合物16)

60%水素化ナトリウム(50.0 mg, 1.20 mmol)のDMF(2.0 mL)溶液に、参考例11で得られた化合物14(100 mg, 0.41 mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液にヨウ化メチル(0.08 mL, 1.24 mmol)を加え、更に室温で12時間攪拌した。反応液に5%塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/1)で精製することにより、化合物16(70.0 mg, 67%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.26 (s, 3H), 2.41 (s, 3H), 2.91 (s, 6H), 7.23-7.48 (m, 5H).

参考例14(化合物17)

参考例12と同様にして、後述の参考例16で得られる化合物19(1.00 g, 3.13 mmol)から、化合物17(580 mg, 71%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.13 (t, J = 7.2 Hz, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.61 (q, J = 7.2 Hz, 2H), 2.88 (d, J = 6.3 Hz, 3H), 4.02 (br d, J = 6.3 Hz, 1H), 7.22-7.38 (m, 5H).

参考例15(化合物18)

参考例14で得られた化合物17(100 mg, 0.38 mmol)をアセトン(2.0 mL)に溶解し、塩化アセチル(0.15 mL, 2.11 mmol)およびピリジン(0.15 mL, 1.85 mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。反応液に2 mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を

シリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n -へキサン=1/2)で精製することにより、化合物 1 8 (0.07~g, 59%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.12 (t, J = 7.6 Hz, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 2.65 (q, J = 7.6 Hz, 2H), 3.45 (s, 3H), 7.23-7.42 (m, 5H).

参考例16 (化合物19)

参考例 7 の工程 1 で得られたアセトフェノン= 4 ーメチルチオセミカルバゾン (2.00 g, 9.66 mmol)に無水プロピオン酸(8.67 mL, 67.6 mmol)を加え、100℃で3時間加熱攪拌した。反応液に酢酸エチルおよび2 mol/L水酸化ナトリウム水溶液を加え、室温で30分間攪拌した後、混合物を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/2)で精製することにより、化合物 1 9 (1.39 g, 45%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.12 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 1.17 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 2.36 (s, 3H), 2.54 (q, J = 7.3 Hz, 2H), 2.66 (q, J = 7.5 Hz, 2H), 3.45 (s, 3H), 7.21-7.42 (m, 5H).

参考例17(化合物20)

参考例16と同様にして、参考例7の工程1で得られたアセトフェノン=4-メチルチオセミカルバゾン(2.00 g, 9.66 mmol)および無水酪酸(11.1 mL, 67.8 mmol)から、化合物20(1.55 g, 46%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.95 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 0.98 (t, J = 7.4 Hz, 3H), 1.15-1.78 (m, 4H), 2.35 (s, 3H), 2.49 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 2.61 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 3.45 (s, 3H), 7.21-7.42 (m, 5H).

参考例18(化合物21)

参考例16と同様にして、参考例7の工程1で得られたアセトフェノン=4ーメチルチオセミカルバゾン(2.00 g, 9.66 mmol)および無水イソ酪酸(11.2 mL, 67.5

mmol)から、化合物21(1.43g, 43%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.05-1.25 (m, 12H), 2.34 (s, 3H), 2.99 (q, J = 7.3 Hz, 1H), 3.25 (q, J = 7.5 Hz, 1H), 3.50 (s, 3H), 7.21-7.45 (m, 5H).

参考例19(化合物22)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、アセトン(4.8 g, 40 mmol)およびチオセミカルバジド(364 mg, 3.99 mmol)から、アセトン=チオセミカルバゾン(215 mg, 41%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.89 (s, 3H), 1.91 (s, 3H), 7.51 (br s, 1H), 7.98 (br s, 1H), 9.90 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られたアセトン=チオセミカルバゾン(150 mg, 1.14 mmol)から、化合物22(151 mg, 61%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.98 (s, 6H), 2.19 (s, 3H), 2.20 (s, 3H), 9.06 (br s, 1H).

参考例20(化合物23)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2ーヘキサノン(401 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(364 mg, 3.99 mmol)から、2ーヘキサノン=チオセミカルバゾン(671 mg, 97%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 0.88 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 1.23-1.31 (m, 2H), 1.41-1.50 (m, 2H), 1.88 (s, 3H), 2.17-2.23 (m, 2H), 7.44 (br s, 1H), 8.02 (br s, 1H), 9.88 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2 ー ヘキサノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.73 mmol)から、化合物 2 3 (255 mg, 57%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.90 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 1.23-1.38 (m, 3H), 1.52-1.56 (m, 1H), 1.84-2.18 (m, 1H), 1.97 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.44-2.55 (m, 1H), 8.68 (br s, 1H).

参考例21 (化合物24)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、ベンジルアセトン(593 mg, 4.00 mmol) およびチオセミカルバジド(367 mg, 4.03 mmol)から、ベンジルアセトン=チオセミカルバゾン(788 mg, 89%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 1.92 (s, 3H), 2.52 (m, 2H), 2.84 (m, 2H), 7.14-7.30 (m, 5H), 7.43 (br s, 1H), 8.03 (br s, 1H), 9.94 (br s, 1H).

工程 2:参考例 1の工程 2と同様にして、上記で得られたベンジルアセトン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.36 mmol)から、化合物 2 4 (382 mg, 92%) を得た。 1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.00 (s, 3H), 2.13 (dd, J = 2.3, 10.2 Hz, 1H), 2.17 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.59 (dd, J = 2.2, 10.2 Hz, 1H), 2.87 (br d, J = 12.2 Hz, 1H), 2.95 (br s, J = 11.8 Hz, 1H), 7.14-7.29 (m, 5H), 8.39 (br s, 1H). 参考例 2 2 (化合物 2 5)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、ベンジリデンアセトン(610 mg, 4.17 mmol)およびチオセミカルバジド(371 mg, 4.07 mmol)から、ベンジリデンアセトン=チオセミカルバゾン(730 mg, 80%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.13 (s, 3H), 6.89 (d, J = 16.8 Hz, 1H), 7.10 (d, J = 16.8 Hz, 1H), 7.27-7.41 (m, 3H), 7.43-7.56 (m, 2H), 7.78 (br s, 1H), 8.26 (br s, 1H), 10.27 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られたベンジリデンアセトン= チオセミカルバゾン(300 mg, 0.889 mmol)から、化合物25 (195 mg, 72%) を得た。

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.13 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 6.62 (d, J = 12.2 Hz, 1H), 6.65 (d, J = 12.2 Hz, 1H), 7.20-7.39 (m, 5H), 8.57 (br s, 1H).

参考例23(化合物26)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、5ーノナノン(569 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(364 mg, 3.99 mmol)から、5ーノナノン=チオセミカルバ

ゾン(553 mg, 64%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 0.87 (t, J = 6.9 Hz, 6H), 1.20-1.53 (m, 8H), 2.17-2.22 (m, 2H), 2.31-2.37 (m, 2H), 7.40 (br s, 1H), 8.00 (br s, 1H), 10.03 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた5-ノナノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.39 mmol)から、化合物26(245 mg, 59%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.90 (t, J = 6.9 Hz, 6H), 1.18-1.37 (m, 6H), 1.55-1.63 (m, 2H), 1.77-1.88 (m, 2H), 2.18 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.45-2.56 (m, 2H), 8.90 (br s, 1H).

参考例24(化合物27)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、 α ーテトラロン(604 mg, 4.13 mmol)およびチオセミカルバジド(368 mg, 4.04 mmol)から、 α ーテトラロン=チオセミカルバゾン(797 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.78-1.82 (m, 2H), 2.65-2.75 (m, 4H), 7.15-7.27 (m, 3H), 7.97 (br s, 1H), 8.20-8.40 (m, 2H), 10.10 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた α ーテトラロン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.37 mmol)から、化合物 2 7(324 mg, 78%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.89 (s, 3H), 2.09-2.22 (m, 2H), 2.28 (s, 3H), 2.36-2.41 (m, 1H), 2.80-2.86 (m, 2H), 2.97-3.08 (m, 1H), 7.01 (br d, J = 8.6 Hz, 1H), 7.08-7.18 (m, 2H), 7.40 (br d, J = 7.3 Hz, 1H), 9.24 (br s, 1H).

参考例25(化合物28)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、 β ーテトラロン(607 mg, 4.15 mmol)およびチオセミカルバジド(379 mg, 4.16 mmol)から、 β ーテトラロン=チオセミカルバゾン(684 mg, 75%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた β ーテトラロン=チオセミカルバゾン(334 mg, 1.53 mmol)から、化合物 28(301 mg, 65%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.12 (s, 3H), 2.15-2.30 (m, 1H), 2.24 (s, 3H), 3.05-3.09 (m, 2H), 3.14 (br d, J = 15.8 Hz, 1H), 3.23-3.41 (m, 1H), 4.38 (br d, J = 15.8 Hz, 1H), 6.99-7.00 (m, 1H), 7.02-7.25 (m, 3H), 8.42 (br s, 1H). 参考例 2 6 (化合物 2 9)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、1 ーインダノン(1.06 g, 8.00 mmol)およびチオセミカルバジド(740 mg, 8.12 mmol)から、1 ーインダノン=チオセミカルバン(1.54 g, 94%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.85-2.89 (m, 2H), 3.03-3.08 (m, 2H), 7.28-7.38 (m, 3H), 7.87 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.92 (br s, 1H), 8.17 (br s, 1H), 10.2 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1 ーインダノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.46 mmol)から、化合物 2 9(184 mg, 44%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.17 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.58-2.65 (m, 1H), 2.96-3.07 (m, 1H), 3.13-3.21 (m, 2H), 7.15-7.27 (m, 3H), 7.32-7.37 (m, 1H), 9.60 (br s, 1H).

参考例27(化合物30)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、シクロヘキサノン(393 mg, 4.00 mmol) およびチオセミカルバジド(364 mg, 3.99 mmol)から、シクロヘキサノン=チオセミカルバゾン(479 mg, 70%)を得た。

1H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 1.55 (br s, 6H), 2.19-2.23 (m, 2H),
2.38 (br s, 2H), 7.50 (br s, 1H), 7.93 (br s, 1H), 10.13 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られたシクロヘキサノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 1.17 mmol)から、化合物30(214 mg, 72%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.25-1.53 (m, 3H), 1.58-1.68 (m, 1H), 1.81-1.86 (m, 2H), 2.03-2.08 (m, 2H), 2.16 (s, 3H), 2.17 (s, 3H), 2.90-3.01 (m, 2H), 7.95 (br s, 1H).

参考例28(化合物31)

参考例 1 の工程 1 および工程 2 と同様にして、 2 ーノルボルナノン(452 mg, 4.10 mmol)およびチオセミカルバジド(377 mg, 4.14 mmol)から、化合物 3 1 (214 mg, 20%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.32-1.67 (m, 5H), 1.76-1.89 (m, 2H), 2.18 (s, 3H), 2.19 (br s, 1H), 2.21 (s, 3H), 2.26 (br s, 1H), 3.60 (br d, J = 13.9 Hz, 1H), 8.20 (br s, 1H).

参考例29(化合物32)

参考例1の工程1および工程2と同様にして、1' -アセトナフトン(344 mg, 2.02 mmol)およびチオセミカルバジド(190 mg, 2.08 mmol)から、化合物3 2 (214 mg, 32%)を得た。

¹H NMR (270 MHz,CDCl₃) δ (ppm) : 2.06 (s, 3H), 2.07 (s, 3H), 2.33 (s, 3H), 7.45-7.65 (m, 4H), 7.89-7.99 (m, 3H), 11.50 (br s, 1H).

参考例30(化合物33)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2'-アセトナフトン(342 mg, 2.10 mmol)およびチオセミカルバジド(189 mg, 2.07 mmol)から、2'-アセトナフトン=チオセミカルバゾン(448 mg, 92%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.42 (s, 3H), 7.53 (m, 2H), 7.86-8.05 (m, 4H), 8.28-8.34 (m, 3H), 10.28 (br s, 1H).

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2'-アセトナフトン=チオセミカルバゾン(250 mg, 1.03 mmol)から、化合物 3 3 (302 mg, 90%)を得た。 1H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.02 (s, 3H), 2.22 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.51-7.55 (m, 3H), 7.85-7.95 (m, 4H), 11.68 (br s, 1H).

参考例31(化合物34)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ーアセチルピリジン(485 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(369 mg, 4.05 mmol)から、1 ー(2 ーピリジル)

エタノン=チオセミカルバゾン(694 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.38 (s, 3H), 7.37 (br t, J = 6.3 Hz, 1H), 7.78 (br t, J = 7.2 Hz, 1H), 8.13 (br s, 1H), 8.40 (br s, 1H), 8.41 (br d, J = 8.2 Hz, 1H), 8.56 (br d, J = 6.6 Hz, 1H), 10.31 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(2-ピリジル) エタノン=チオセミカルバゾン(304 mg, 1.56 mmol)から、化合物 3 4(160 mg, 37%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.09 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 7.17 (br t, J = 6.9 Hz, 1H), 7.38 (br d, J = 8.2 Hz, 1H), 7.68 (br t, J = 7.7 Hz, 1H), 8.44 (br s, 1H), 8.58 (br d, J = 6.3 Hz, 1H).

参考例32(化合物35)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ーアセチルピリジン(484 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(388 mg, 4.00 mmol)から、1 ー (3 ーピリジル) エタノン=チオセミカルバゾン(722 mg, 93%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.32 (s, 3H), 7.32-7.42 (m, 1H), 8.07 (br s, 1H), 8.29-8.34 (m, 2H), 8.54-8.57 (m, 1H), 9.09 (br s, 1H), 10.32 (br s, 1H). 工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1 - (3 - ピリジル) エタノン=チオセミカルバゾン(205 mg, 1.05 mmol)から、化合物 3 5 (213 mg, 72%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.14 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.39 (s, 3H), 7.31 (br dd, J = 5.4, 7.9 Hz, 1H), 7.75 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.52 (br d, J = 5.4 Hz, 1H), 8.72 (br s, 1H), 9.08 (br s, 1H).

参考例33(化合物36)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ーアセチルピリジン(507 mg, 4.19 mmol)およびチオセミカルバジド(408 mg, 4.46 mmol)から、1 ー (4 ーピリジル) エタノン=チオセミカルバゾン(722 mg, 95%)を得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた1-(4-ピリジル)エタノン=チオセミカルバゾン(318 mg, 1.64 mmol)から、化合物36(389 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.16 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 7.30 (d, J = 6.3 Hz, 2H), 8.46 (br s, 1H), 8.60 (d, J = 6.3 Hz, 2H).

参考例34(化合物37)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、アセチルピラジン(489 mg, 4.00 mmol) およびチオセミカルバジド(366 mg, 4.00 mmol)から、1 ーピラジニルエタノン=チオセミカルバゾン(714 mg, 92%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1 ーピラジニルエタノン=チオセミカルバゾン(400 mg, 2.05 mmol)から、化合物 3 7 (489 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.16 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 8.06 (br s, 1H), 8.46 (d, J = 2.7 Hz, 1H), 8.52 (dd, J = 1.7, 2.7 Hz, 1H), 8.71 (d, J = 1.7 Hz, 1H).

参考例35(化合物38)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ーアセチルピロール(437 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(374 mg, 4.09 mmol)から、1 ー(2 ーピロリル)エタノン=チオセミカルバゾン(408 mg, 55%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(2-ピロリル)エタノン=チオセミカルバゾン(314 mg, 1.72 mmol)から、化合物 3 8 (504 mg, 95%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.12 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 2.55 (s, 3H), 6.17-6.22(m, 2H), 7.11 (br s, 1H), 8.13 (br s, 1H).

参考例36(化合物39)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2-アセチルフラン(444 mg, 4.00

mmol)およびチオセミカルバジド(368 mg, 4.03 mmol)から、1-(2-7)ル エタノン=チオセミカルバゾン(441 mg, 60%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(2-7) ルンニチオセミカルバゾン(180 mg, 0.982 mmol)から、化合物 3 9 (217 mg, 83%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.13 (s, 3H), 2.22 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 6.31 (m, 2H), 7.36 (br s, 1H), 8.43 (br s, 1H).

参考例37(化合物40)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ーアセチルチオフェン(521 mg, 4.13 mmol)およびチオセミカルバジド(376 mg, 4.11 mmol)から、1 ー(2 ーチエニル)エタノン=チオセミカルバゾン(636 mg, 78%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(2-チェニル) エタノン=チオセミカルバゾン(498 mg, 2.50 mmol)から、化合物 4 0(549 mg, 78%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.07 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.42 (s, 3H), 6.89 (br t, J = 7.2 Hz, 1H), 7.06 (dd, J = 6.9, 7.2 Hz 1H), 7.24 (br d, J = 6.9 Hz, 1H), 8.81 (br s, 1H).

参考例38(化合物41)

参考例 8 と同様にして、参考例 3 7 で得られた化合物 4 0 (260 mg, 0.918 mmol) から、化合物 4 1 (148 mg, 52%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.36 (t, J = 7.0 Hz, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 2.43 (s, 3H), 3.92 (br q, J = 7.0 Hz, 2H), 6.91 (br t, J = 5.2 Hz, 1H), 7.06 (br d, J = 5.2 Hz, 1H), 7.24 (br d, J = 5.2 Hz, 1H).

参考例39(化合物42)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2-アセチル-3-メチルチオフェン (561 mg, 4.00 mmol) およびチオセミカルバジド(374 mg, 4.09 mmol)から、1-



(3-メチルー2ーチエニル) エタノン=チオセミカルバゾン(410 mg, 48%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(3-メチルー 2-チエニル) エタノン=チオセミカルバゾン(260 mg, 1.22 mmol)から、化合物 42(335 mg, 93%)を得た。

1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.02 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.38 (s, 3H) 6.78 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 7.07 (d, J = 5.0 Hz, 1H), 9.37 (br s, 1H). 参考例 4 0 (化合物 4 3)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、1-(ベンゾ [b] チオフェン-2-イル) エタノン(705 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(370 mg, 4.05 mmol) から、1-(ベンゾ [b] チオフェン-2-イル) エタノン=チオセミカルバゾン (990 mg, 99%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.40 (s, 3H), 7.36-7.41 (m, 2H), 7.45 (br s, 1H), 7.81-7.90 (m, 3H), 8.42 (br s, 1H), 10.56 (br s, 1H).

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(ベンゾ[b] チオフェンー 2-(7) エタノン=チオセミカルバゾン(500 mg, 2.01 mmol)から、化合物 4 3(599 mg, 90%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.04 (s, 3H), 2.17 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.31-7.40 (m, 3H), 7.79 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.89 (br d, J = 7.8 Hz, 1H), 11.75 (br s, 1H).

参考例41(化合物44)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ーアセチルチオフェン(520 mg, 4.12 mmol)およびチオセミカルバジド(366 mg, 4.00 mmol)から、1 ー (3 ーチエニル)エタノン=チオセミカルバゾン(839 mg, 98%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.27 (s, 3H), 7.52 (br d, J = 5.3 Hz, 1H), 7.83 (br d, J = 5.3 Hz, 1H), 7.95 (br s, 1H), 8.22 (br s, 1H), 10.08 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(3- チェニル)エタノン=チオセミカルバゾン(458 mg, 2.30 mmol)から、化合物 4 4 (540 mg, 83%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.02 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 7.05 (br d, J = 6.0 Hz, 1H), 7.37 (br s, 1H), 7.47 (br d, J = 6.0 Hz, 1H). 参考例 4 2 (化合物 4 5)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ーアセチルチアゾール(379 mg, 4.15 mmol)およびチオセミカルバジド(366 mg, 4.00 mmol)から、1 ー (2 ーチアゾリル) エタノン=チオセミカルバゾン(711 mg, 90%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.42 (s, 3H), 7.67 (br s, 1H), 7.79 (br d, J = 4.3 Hz, 1H), 7.87 (br d, J = 4.3 Hz, 1H), 8.51 (br s, 1H), 10.65 (br s, 1H). 工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1 ー (2 ーチアゾリル) エタノン=チオセミカルバゾン(374 mg, 1.87 mmol)から、化合物 4 5 (374 mg, 45%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.03 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 7.74-7.79 (m, 2H), 11.70 (br s, 1H).

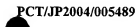
参考例43(化合物46)

参考例 1 の工程 1 および工程 2 と同様にして、2 ' - メチルアセトフェノン(627 mg, 4.67 mmol)およびチオセミカルバジド(374 mg, 4.09 mmol)から、化合物 4.67 (141 mg, 10%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.99 (br s, 1H), 2.21 (s, 3H), 2.33 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.15-7.20 (m, 3H), 7.38 (m, 1H), 8.90 (br s, 1H).

参考例44(化合物47)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 3 ' - メチルアセトフェノン(540 mg, 4.02 mmol)およびチオセミカルバジド(369 mg, 4.04 mmol)から、 3 ' - メチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(791 mg, 89%)を得た。



工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた3'ーメチルアセトフェ $/ \nu =$ チオセミカルバゾン(300 mg, 1.36 mmol)から、化合物47(316 mg, 79%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.15 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 2.37 (s, 3H), 7.01-7.09 (m, 1H), 7.19-7.30 (m, 3H), 7.90 (br s, 1H).

参考例45 (化合物48)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ' - メチルアセトフェノン(536 mg, 3.99 mmol)およびチオセミカルバジド(382 mg, 4.19 mmol)から、4 ' - メチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(767 mg, 93%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.27 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 7.18 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.82 (d, J = 7.9 Hz, 2H), 7.88 (br s, 1H), 8.23 (br s, 1H), 10.15 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた4'ーメチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 0.965 mmol)から、化合物48(224 mg, 80%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.06 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 7.13 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 7.31 (d, J = 8.3 Hz, 2H), 8.40 (br s, 1H). 参考例 4 6 (化合物 4 9)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ' - エチルプロピオフェノン(649 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(378 mg, 4.14 mmol)から、2 ' - エチルプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(672 mg, 71%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2 ' -エチルプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.27 mmol)から、化合物 4 9 (759 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.13 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 1.24 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 1.96 (s, 3H), 2.20 (m, 1H), 2.24 (s, 3H), 2.71 (m, 2H), 3.14 (m, 1H),

7.13 (br t, J = 7.1 Hz, 1H), 7.21-7.26 (m, 2H), 7.51 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.87 (br s, 1H).

参考例47(化合物50)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ' - メトキシアセトフェノン(601 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(366 mg, 4.00 mmol)から、2 ' - メトキシアセトフェノン- チオセミカルバゾン(891 mg, 92%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2 ' - メトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(50.0 mg, 0.224 mmol)から、化合物 5 O(64.0 mg, 93%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.08 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 2.45 (s, 3H), 3.87 (s, 3H), 6.90 (br t, J = 7.3 Hz, 1H), 6.91 (br d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.06 (br d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.27 (br t, J = 7.3 Hz, 1H), 8.31 (br s, 1H).

参考例48(化合物51)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ' - メトキシアセトフェノン(601 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(377 mg, 4.12 mmol)から、3 ' - メトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(713 mg, 58%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.29 (s, 3H), 3.80 (s, 3H), 6.96 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.30 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 7.44 (br s, 1H), 7.46 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.94 (br s, 1H), 8.28 (br s, 1H), 10.18 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3 - メトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(500 mg, 2.24 mmol)から、化合物 5 1 (419 mg, 71%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.10 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 6.78 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 6.94 (br s, 1H), 7.01 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.25 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 9.48 (br s, 1H).

参考例49(化合物52)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、4'ーメトキシアセトフェノン(362 mg, 2.41 mmol)およびチオセミカルバジド(225 mg, 2.46 mmol)から、4'ーメトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(448 mg, 83%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4 $^{\prime}$ ーメトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 0.896 mmol)から、化合物 5 2 (248 mg, 90%)を得た。

 1 H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.06 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 3.78 (s, 3H), 6.84 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.36 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.56 (br s, 1H). 参考例 5 0 (化合物 5 3)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、2'ーフルオロアセトフェノン(558 mg, 4.04 mmol)およびチオセミカルバジド(385 mg, 4.12 mmol)から、2'ーフルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(704 mg, 83%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.29 (s, 3H), 7.19-7.28 (m, 2H), 7.40-7.48 (m, 1H), 7.74-7.80 (m, 2H), 8.30 (br s, 1H), 10.34 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2'ーフルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 0.948 mmol)から、化合物53(199 mg, 71%)を得た。

¹H NMR (270 MHz,CDCl₃) δ (ppm) : 2.05 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 7.01-7.12 (m, 2H), 7.23-7.31 (m, 2H), 8.68 (br s, 1H).

参考例51(化合物54)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ' - フルオロアセトフェノン(553 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(372 mg, 4.07 mmol)から、3 ' - フルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(772 mg, 92%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.29 (s, 3H), 7.17-7.24 (m, 1H), 7.38-7.46 (m, 1H), 7.69 (br d, J = 8.9 Hz, 1H), 7.88 (br d, J = 11.2 Hz, 1H), 8.09 (br s, 1H), 8.31 (br s, 1H), 10.24 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3 $^{\prime}$ ーフルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(233 mg, 1.10 mmol)から、化合物 5 4 (242 mg, 74%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.08 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 6.92-6.99 (m, 1H), 7.07-7.13 (m, 1H), 7.18-7.22 (m, 1H), 7.28-7.34 (m, 1H), 8.54 (br s, 1H).

参考例52(化合物55)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ' - フルオロアセトフェノン(553 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(376 mg, 4.11 mmol)から、4 ' - フルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(769 mg, 91%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4 ・ ーフルオロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(208 mg, 0.986 mmol)から、化合物 5 5 (251 mg, 86%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.14 (s, 3H), 2.22 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 6.98-7.05 (m, 2H), 7.38-7.44 (m, 2H), 8.09 (br s, 1H).

参考例53(化合物56)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2'ークロロアセトフェノン(344 mg, 2.23 mmol)およびチオセミカルバジド(194 mg, 2.12 mmol)から、2'ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(362 mg, 58%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2 ' - クロロアセトフェ 1 ン=チオセミカルバゾン(200 mg, 1.14 mmol)から、化合物 5 6 (347 mg, 97%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.98 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.22-7.27 (m, 2H), 7.37-7.45 (m, 2H), 9.05 (br s, 1H).

参考例54(化合物57)

参考例8と同様にして、参考例53で得られた化合物56(200 mg, 1.14 mmol)

から、化合物 5 7 (347 mg, 97%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.35 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 3.91-3.93 (br s, 2H), 7.22-7.28 (m, 2H), 7.38-7.42 (m, 2H). 参考例 5 5 (化合物 5 8)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、3'ークロロアセトフェノン(319 mg, 2.06 mmol)およびチオセミカルバジド(188 mg, 2.06 mmol)から、3'ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(211 mg, 45%)を得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた3² ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 1.14 mmol)から、化合物58(347 mg, 97%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 7.29-7.41 (m, 4H), 11.68 (br s, 1H).

参考例56(化合物59)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、4'ークロロアセトフェノン(344 mg, 2.23 mmol)およびチオセミカルバジド(194 mg, 2.06 mmol)から、4'ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(362 mg, 58%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4'ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(164 mg, 0.720 mmol)から、化合物 5 9 (193 mg, 86%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.11 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 7.30 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.36 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.34 (br s, 1H).

参考例57(化合物60)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2'ーブロモアセトフェノン(415 mg, 2.08 mmol)およびチオセミカルバジド(190 mg, 2.08 mmol)から、2'ーブロモアセトフェノン=チオセミカルバゾン(392 mg, 69%)を得た。

¹H NMR (270MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.28 (s, 3H), 7.29-7.76 (m, 5H), 8.25

(br s, 1H), 10.35 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2'ーブロモアセトフェ ノン=チオセミカルバゾン(254 mg, 0.933 mmol)から、化合物60(328 mg, 99%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.13 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.30 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.47 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.62 (br s, J = 7.6 Hz, 1H), 8.86 (br s, 1H).

参考例58(化合物61)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 2 ' ーヒドロキシアセトフェノン(544 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(377 mg, 4.12 mmol)から、 2 ' ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(649 mg, 78%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.31 (s, 3H), 6.85 (br t, J = 7.0 Hz, 1H), 6.88 (br d, J = 7.0 Hz, 1H), 7.25 (br t, J = 7.0 Hz, 1H), 7.50 (br s, 1H), 7.53 (br d, J = 7.0 Hz, 1H), 7.81 (br s, 1H), 8.10 (br s, 1H), 10.35 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2'ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(233 mg, 1.10 mmol)から、化合物61(322 mg, 70%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.04 (s, 3H), 2.06 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 7.12 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.23 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.39 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 10.20 (br s, 1H).

参考例59(化合物62)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 3 ' - ヒドロキシアセトフェノン(546 mg, 4.01 mmol)およびチオセミカルバジド(379 mg, 4.15 mmol)から、 3 ' - ヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(654 mg, 78%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3'ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(262 mg, 1.25 mmol)から、化合物 6 2(351 mg,

84%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.96 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 7.07 (br d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.15 (br s, 1H), 7.32 (br d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.33 (br t, J = 8.4 Hz, 1H), 9.24 (br s, 1H).

参考例60(化合物63)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ' - ヒドロキシベンズアルデヒド(488 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(378 mg, 4.15 mmol)から、3 ' - ヒドロキシベンズアルデヒド=チオセミカルバゾン(732 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.80 (m, 1H), 7.13 (br s, 1H), 7.19 (m, 2H), 7.87 (br s, 1H), 7.96 (s, 1H), 8.14 (br s, 1H), 9.56 (br s, 1H), 11.35 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3'ーヒドロキシベンズ アルデヒド=チオセミカルバゾシ(300 mg, 1.43 mmol)から、化合物 6 3(322 mg, 70%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.18 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 6.86 (s, 1H), 7.04 (br d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.05 (s, 1H), 7.19 (br d, J = 7.4 Hz, 1H), 7.31 (br t, J = 7.4 Hz, 1H), 8.16 (br s, 1H).

参考例61(化合物64)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ' ーヒドロキシアセトフェノン(544 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(387 mg, 4.25 mmol)から、4 ' ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(830 mg, 99%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.23 (s, 3H), 6.75 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.76 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.78 (br s, 1H), 8.14 (br s, 1H), 9.75 (s, 1H), 10.05 (s, 1H).

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4 'ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(202 mg, 0.965 mmol)から、化合物 6 4 (199 mg,

61%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.15 (s, 3H), 2.22 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 7.07 (br d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.43 (br d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.99 (br s, 1H).

参考例62(化合物65)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 2 ' -ニトロアセトフェノン(673 mg, 4.08 mmol)およびチオセミカルバジド(365 mg, 3.99 mmol)から、 2 ' -ニトロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(785 mg, 81%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.27 (s, 3H), 7.32 (br s, 1H), 7.60-7.68 (m, 1H), 7.72-7.79 (m, 2H), 7.96 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.31 (br s, 1H), 10.52 (br s, 1H).

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2'ーニトロアセトフェ ノン=チオセミカルバゾン(431 mg, 1.81 mmol)から、化合物 6 5(548 mg, 94%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.04 (s, 3H), 2.07 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 7.49-7.71 (m, 4H), 11.73 (br s, 1H).

参考例63(化合物66)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 3 ' -ニトロアセトフェノン(661 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(370 mg, 4.05 mmol)から、 3 ' -ニトロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(910 mg, 75%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.37 (s, 3H), 7.67 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 8.16 (br s, 1H), 8.23 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.40 (br s, 1H), 8.43 (br s, J = 7.9 Hz, 1H), 8.61 (br s, 1H), 10.40 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3 'ーニトロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(506 mg, 2.12 mmol)から、化合物 6 6 (409 mg, 60%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.15 (s, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 7.53 (br t, J = 8.3 Hz, 1H), 7.73 (br d, J = 8.3 Hz, 1H), 8.15 (br d, J = 8.3 Hz, 1H), 8.30 (br s, 2H).

参考例64(化合物67)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ' -ニトロアセトフェノン(350 mg, 2.12 mmol)およびチオセミカルバジド(195 mg, 2.13 mmol)から、4 ' -ニトロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(475 mg, 94%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4'ーニトロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(397 mg, 1.67 mmol)から、化合物 6 7 (216 mg, 40%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.15 (s, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.59 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.20 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 8.30 (br s, 1H). 参考例 6 5 (化合物 6 8)

参考例 5 8で得られた化合物 6 1 (118 mg, 0.352 mmol)をメタノール(5 mL)に溶解し、炭酸カリウム(200 mg, 1.48 mmol)を加え、室温で 10 分間攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解させた後、水および 1 mol/L 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた黄色油状物をメタノール(3 mL)に溶解し、ジイソプロピルエーテル(10 mL)を加え、生じた結晶を濾取し、乾燥して化合物 6 8 (96.9 mg, 94%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 1.98 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 6.72 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.83 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 6.88 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.10 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 9.95 (br s, 1H), 11.45 (br s, 1H). 参考例 6 6 (化合物 6 9)

参考例65と同様にして、参考例59で得られた化合物62(140 mg, 0.417 mmol)から、化合物69(101 mg, 82%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 6.66 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 6.69 (br s, 1H), 6.76 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.13 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 9.46 (br s, 1H), 11.60 (br s, 1H).

参考例67(化合物70)

参考例65と同様にして、参考例61で得られた化合物64(110 mg, 0.328 mmol)から、化合物70(88 mg, 91%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.00 (s, 3H), 2.16 (s, 3H), 2.23 (s, 3H), 6.71 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 7.15 (d, J = 8.6 Hz, 2H), 9.48 (br s, 1H), 11.6 (br s, 1H). 参考例 6 8 (化合物 7 1)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 3 ーアセチルベンゾニトリル(581 mg, 4.00 mmol)およびチオセミカルバジド(370 mg, 4.05 mmol)から、 3 ・ - シアノアセトフェノン=チオセミカルバゾン(863 mg, 99%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3 ' - シアノアセトフェノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.34 mmol)から、化合物 7 1 (274 mg, 68%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.08 (s, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 7.46 (m, 1H), 7.56 (m, 1H), 7.68 (m, 1H), 7.71 (br s, 1H), 8.73 (br s, 1H). 参考例 6 9 (化合物 7 2)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ーアセチルベンゾニトリル(290 mg, 2.0 mmol)およびチオセミカルバジド(185 mg, 2.02 mmol)から、4 ' ーシアノアセトフェノン=チオセミカルバゾン(430 mg, 98%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.30 (s, 3H), 7.82 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 8.12 (br s, 1H), 8.14 (d, J = 8.4 Hz, 2H), 8.40 (br s, 1H), 10.51 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 4 ' - シアノアセトフェ ノン=チオセミカルバゾン(380 mg, 1.74 mmol)から、化合物 7 2 (494 mg, 94%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.01 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 7.54 (d, J = 11.7 Hz, 2H), 7.81 (d, J = 11.7 Hz, 2H), 11.73 (br s, 1H). 参考例 7 0 (化合物 7 3)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、3'ートリフルオロメチルアセトフェノン(765 mg, 4.07 mmol)およびチオセミカルバジド(370 mg, 4.05 mmol)から、3'ートリフルオロメチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(888 mg, 63%)を得た。 工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた3'ートリフルオロメチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.15 mmol)から、化合物73 (270 mg, 68%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.37 (s, 3H), 7.43 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 7.52 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.63 (br d, J = 7.6 Hz, 1H), 7.65 (br s, 1H), 8.89 (br s, 1H).

参考例71(化合物74)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2 ーアセチル安息香酸(381 mg, 4.17 mmol)およびチオセミカルバジド(381 mg, 4.17 mmol)から、2 ーカルボキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(489 mg, 52%)を得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2'ーカルボキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(363 mg, 1.53 mmol)から、化合物74(313 mg, 64%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.04 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 3.20-3.30 (br s, 1H), 7.88-8.15 (m, 3H), 8.32-8.33 (br m, 1H).

参考例72(化合物75)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、2', 6' -ジメトキシアセトフェノン (606 mg, 3.98 mmol)およびチオセミカルバジド(374 mg, 4.09 mmol)から、2', 6' -ジメトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(747 mg, 83%)を得た。 1 H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.09 (s, 3H), 3.77 (s, 6H), 6.80 (d, J =

8.2 Hz, 2H), 7.44 (t, J = 8.2 Hz, 1H), 7.83 (br s, 1H), 8.04 (br s, 1H), 8.31 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2 ', 6 ' - ジメトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(363 mg, 1.61 mmol)から、化合物 7 5 (441 mg, 89%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.02 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.51 (s, 3H), 3.78 (s, 6H), 6.53 (d, J = 8.5 Hz, 2H), 7.15 (t, J = 8.5 Hz, 1H), 8.70 (br s, 1H). 参考例 7 3 (化合物 7 6)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、3′, 5′ージヒドロキシアセトフェノン(613 mg, 4.03 mmol)およびチオセミカルバジド(376 mg, 4.11 mmol)から、3′, 5′ージヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(707 mg, 78%)を得た。 1 H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.20 (s, 3H), 6.25 (br s, 1H), 6.69 (br s, 2H), 7.64 (br s, 1H), 8.26 (br s, 1H), 9.29 (br s, 2H), 10.19 (br s, 1H).

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた3',5'ージヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(622 mg,2.76 mmol)から白色固体を得た。得られた白色固体をメタノール(120 mL)に溶解し、炭酸カリウム(1.2 g,8.68 mmol)を加え、1.5 時間激しく攪拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧濃縮した後、残渣に酢酸エチルを加え、得られた溶液を1 mol/L 塩酸、次いで水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣にジイソプロピルエーテルを加え、析出した結晶を濾取し、乾燥することにより化合物76(591 mg,69%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.17 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 6.10 (br s, 1H), 6.16 (br s, 2H), 9.27 (br s, 2H), 11.59 (br s, 1H).

参考例74(化合物77)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、3'、4' -ジヒドロキシアセトフェノン($606\ mg$, $3.98\ mmol$)およびチオセミカルバジド($374\ mg$, $4.09\ mmol$)から、3'、

4' -ジヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(747 mg, 83%)を得た。 1H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 2.20 (s, 3H), 6.72 (br d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.18 (br d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.29 (br s, 1H), 7.65 (br s, 1H), 8.18 (br s, 2H), 9.09 (br s, 2H), 10.09 (br s, 1H).

工程2:参考例73の工程2と同様にして、上記で得られた3', 4'ージヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(363 mg, 1.61 mmol)から、化合物77 (441 mg, 89%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.06 (s, 3H), 2.20 (s, 3H), 6.62 (br t, J = 7.6 Hz, 1H), 6.66 (br d, J = 8.2 Hz, 1H), 6.71 (br s, 1H), 8.93 (s, 1H), 8.97 (s, 1H), 11.56 (br s, 1H).

参考例75(化合物78)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、2', 4'ージメチルアセトフェノン(598 mg, 4.04 mmol)およびチオセミカルバジド(366 mg, 4.00 mmol)から、2', 4'ージメチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(110 mg, 12%)を得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2', 4'ージメチルアセトフェノン=チオセミカルバゾン(100 mg, 0.452 mmol)から、化合物 7 8 (107 mg, 77%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.03 (s, 3H), 2.08 (s, 3H), 2.16 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 6.86 (br s, 1H), 6.92 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.07 (d, J = 7.9 Hz, 1H), 8.22 (br s, 1H).

参考例76 (化合物79)

工程 1: ヒドラジンー水和物(1.00 mL, 20.6 mmol)のアセトニトリル(5.00 mL)溶液にアリルイソチオシアネート(2.00 mL, 20.4 mmol)を加え、 60° で 30 分間攪拌した。反応液にジエチルエーテル(50 mL)を加え、析出した固体を適取した。適取した固体を乾燥して 4-アリルチオセミカルバジド(1.22 g, 46%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.11 (t, J = 5.3 Hz, 2H), 4.47 (br s,

2H), 5.03 (d, J = 12.3 Hz, 1H), 5.08 (d, J = 19.1 Hz, 1H), 5.86 (m, 1H), 7.88 (br s, 1H), 8.70 (br s, 1H).

工程 2: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、アセトフェノン(1.09 mL, 9.34 mmol) および上記で得られた 4 ーアリルチオセミカルバジド(1.22 g, 9.31 mmol)から、アセトフェノン=4 ーアリルチオセミカルバゾン(1.74 g, 80%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.31 (s, 3H), 4.25 (t, J = 5.8 Hz, 2H), 5.10 (d, J = 10.5 Hz, 1H), 5.18 (d, J = 17.5 Hz, 1H), 5.91 (m, 1H), 7.37-7.42 (m, 3H), 7.91-7.94 (m, 2H), 8.61 (t, J = 6.0 Hz, 1H), 10.3 (br s, 1H).

工程3:上記で得られたアセトフェノン=4ーアリルチオセミカルバゾン(30 mg, 0.11 mmol)をクロロホルム(0.5 mL)に溶解し、塩化アセチル(0.17 mL, 2.32 mmol) およびピリジン(0.190 mL, 2.31 mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液に 2 mol/L 水酸化ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化アンモニウム水溶液および飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサン=1/2)で精製することにより、化合物 7 9 (25 mg, 89%) を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.26 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 4.47-4.53 (m, 2H), 5.24 (d, J = 17.3 Hz, 1H), 5.29 (d, J = 10.5 Hz, 1H), 5.91 (m, 1H), 7.20-7.45 (m, 5H).

FAB-MS (m/z): 318 (M^{++1}) .

参考例77 (化合物80および化合物81)

工程1:参考例76の工程3と同様にして、参考例76の工程2で得られたアセトフェノン=4ーアリルチオセミカルバゾン(694 mg, 2.97 mmol)、塩化イソブチリル(0.63 mL, 5.97 mmol) およびピリジン(0.43 mL, 5.26 mmol)から、化合物80 (42 mg, 5%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.10 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.13 (d, J = 6.9

Hz, 3H), 2.39 (s, 3H), 3.25 (quin., J = 7.0 Hz, 1H), 3.84-4.00 (m, 3H), 5.19 (d, J = 10.2 Hz, 1H), 5.26 (d, J = 17.2 Hz, 1H), 5.93 (m, 1H), 7.20-7.49 (m, 5H).

工程2:参考例15と同様にして、上記で得られた化合物80(623 mg, 2.05 mmol)と塩化アセチル(0.59 mL, 8.30 mmol)およびピリジン(0.77 mL, 8.28 mmol)から、化合物81(527 mg, 74%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.10 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.12 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 3.21 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 4.51 (br s, 2H), 5.25 (d, J = 17.2 Hz, 1H), 5.30 (d, J = 10.7 Hz, 1H), 5.93 (m, 1H), 7.20-7.42 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 346 (M++1).

参考例78(化合物82)

参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、参考例 1 の工程 1 で得られたアセトフェノン=チオセミカルバゾン(306 mg, 1.59 mmol)、ピバロイルクロリド(0.40 mL, 3.21 mmol)およびピリジン(0.26 mL, 3.22 mmol)から、化合物 8 2 (269 mg, 47%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.30 (s, 9H), 2.35 (s, 3H), 7.20-7.46 (m, 5H), 7.90 (m, 1H).

AP-MS (m/z): 360 $(M^{+}-1)$.

参考例79(化合物83および化合物84)

工程1:参考例12と同様にして、参考例18で得られた化合物21(1.00 g, 2.88 mmol)から、化合物83(537 mg, 67%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.12 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.14 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.91 (d, J = 4.9 Hz, 3H), 3.30 (m, 1H), 3.90 (br, 1H), 7.20-7.43 (m, 5H).

工程 2:参考例 1 5 と同様にして、上記で得られた化合物 8 3 (536 mg, 1.93 mmol)、塩化アセチル(0.28 mL, 3.87 mmol)およびピリジン(0.32 mL, 3.90 mmol)

から、化合物84(233 mg, 38%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.12 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.14 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.28 (s, 3H), 2.34 (s, 3H), 3.28 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 3.46 (br s, 3H), 7.20-7.43 (m, 5H).

FAB-MS (m/z): 320 $(M^{+}+1)$.

元素分析 (C₁₆H₂₁N₃O₂S): 実測値(%) C; 60.16, H; 6.63, N; 13.15.

計算値(%) C; 60.27, H; 6.73, N; 13.20.

参考例80(化合物85)

参考例1の工程2と同様にして、参考例1の工程1で得られたアセトフェノン= チオセミカルバゾン(517 mg, 2.68 mmol)および無水イソ酪酸(2.22 mL, 13.4 mmol)から、化合物85(176 mg, 20%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.09 (d, J = 2.6 Hz, 3H), 1.12 (d, J = 2.6 Hz, 3H), 1.21 (d, J = 2.6 Hz, 3H), 1.23 (d, J = 2.6 Hz, 3H), 2.37 (s, 3H), 2.50 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 3.20 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 7.20-7.48 (m, 5H), 7.98 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 334 (M++1).

元素分析 (C₁₇H₂₃N₃O₂S): 実測値(%) C; 61.23, H; 6.95, N; 12.60.

計算値(%) C; 61.22, H; 6.93, N; 12.63.

参考例81 (化合物86および化合物87)

工程1:参考例11と同様にして、参考例1の工程1で得られたアセトフェノン= チオセミカルバゾン(1.01 g, 5.22 mmol)、無水イソ酪酸(1.73 mL, 10.4 mmol)およ びピリジン(0.84 mL, 10.4 mmol)から、化合物86(588 mg, 43%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.09 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.11 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.40 (s, 3H), 3.21 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 4.12 (br s, 2H), 7.20-7.40 (m, 5H).

工程 2:参考例 15 と同様にして、上記で得られた化合物 86(256 mg, 0.97

mmol)および無水酢酸(0.46 mL, 4.88 mmol)から、化合物 8 7 (47 mg, 16%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.19 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.20 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 2.47 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 7.20-7.50 (m, 5H).

参考例82(化合物88)

参考例15と同様にして、参考例11で得られた化合物14(502 mg, 2.14 mmol)および無水イソ酪酸(1.77 mL, 10.7 mmol)から、化合物88(53 mg, 8%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.20 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.22 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.24 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 2.48 (quin., J = 6.9 Hz, 1H), 7.20-7.46 (m, 5H), 8.08 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 306 (M++1).

参考例83(化合物89)

参考例 1 5 と同様にして、参考例 1 1 で得られた化合物 1 4 (303 mg, 1.29 mmol)、シクロペンタンカルボニルクロリド(0.32 mL, 2.59 mmol)およびピリジン (0.21 mL, 2.60 mmol)から、化合物 8 9 (274 mg, 64%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.50-1.95 (m, 8H), 2.24 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 2.65 (quin., J = 7.9 Hz, 1H), 7.20-7.45 (m, 5H), 8.04 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 330 (M+-1).

元素分析 (C₁₇H₂₁N₃O₂S·0.4H₂O): 実測値(%) C; 60.30, H; 6.49, N; 12.41. 計算値(%) C; 60.45, H; 6.49, N; 12.05.

参考例84(化合物90および化合物91)

工程1:参考例11と同様にして、参考例1の工程1で得られたアセトフェノン= チオセミカルバゾン(507 mg, 2.63 mmol)、無水イソ吉草酸(1.05 mL, 5.30 mmol) およびピリジン(0.43 mL, 5.26 mmol)から、化合物90(123 mg, 13%)を得た。 ¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ(ppm): 0.82-1.00 (m, 6H), 2.12 (quin., J = 6.6 Hz, 1H), 2.38 (s, 3H), 2.45 (d, J = 7.7 Hz, 2H), 4.34 (br, 2H), 7.20-7.48 (m, 5H). 工程 2: 参考例 1 5 と同様にして、上記で得られた化合物 9 0 (105 mg, 0.38 mmol)、塩化イソブチリル(0.08 mL, 0.76 mmol)およびピリジン(0.06 mL, 0.80 mmol)から、化合物 9 1 (128 mg, 98%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 0.92 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 0.93 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.18 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.21 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.37 (s, 3H), 2.50 (quin, J = 6.9 Hz, 1H), 3.20 (quin, J = 6.9 Hz, 1H), 7.20-7.48 (m, 5H), 7.98 (br s, 1H).

参考例85(化合物92)

工程 1: アセトフェノン(4.00 mL, 34.3 mmol)のエタノール(15 mL)溶液に、ヒドラジンー水和物(6.67 mL, 138 mmol)を加え、4 時間加熱還流した。反応液を冷却した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n- \wedge +サン=1/2)で精製することにより、アセトフェノン=ヒドラゾン(5.39 g, \sim 100%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.00 (s, 3H), 5.34 (br s, 2H), 7.22-7.60 (m, 5H).

 13 C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 11.3, 125.1, 127.7, 127.9, 139.1, 146.7.

工程 2: チオシアン酸アンモニウム(3.40~g, 44.6~mmol)のアセトン(20~mL)溶液に、塩化アセチル(2.80~mL, 37.1~mmol)を加え、70 $^{\circ}$ $^{\circ$

セチルチオセミカルバゾン(148mg, 2%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.15 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 7.47-7.51 (m, 3H), 7.56-7.59 (m, 2H), 11.6 (br s, 1H), 13.6 (br s, 1H).

工程3:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られたアセトフェノン=4-アセチルチオセミカルバゾン(30 mg, 0.13 mmol)、ピバロイルクロリド(32 μ L, 0.26 mmol)およびピリジン(20 μ L, 0.26 mmol)から化合物92(36 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (s, 9H), 2.25 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.23-7.46 (m, 5H), 8.13 (br s, 1H).

¹³C NMR (75 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 24.0, 27.2, 39.4, 80.5, 125.1, 128.0, 128.6, 143.0, 143.1, 169.0, 176.7.

AP-MS (m/z) : 318 (M++1).

参考例86(化合物93)

参考例1の工程2と同様にして、参考例11で得られた化合物14(201 mg, 0.853 mmol)およびピバロイルクロリド(0.21 mL, 1.71 mmol)から、化合物93 (123 mg, 45%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.26 (s, 9H), 2.24 (s, 3H), 2.38 (s, 3H), 7.20-7.51 (m, 5H), 8.10 (br s, 1H).

AP-MS (m/z): 319 $(M^{+}+1)$.

参考例87(化合物94)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、プロピオフェノン(382 mg, 4.18 mmol) およびチオセミカルバジド(541 mg, 3.92 mmol)から、プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(759 mg, 88%)を得た。

工程 2:参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、上記で得られたプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(256 mg, 1.24 mmol)、ピバロイルクロリド(597 μ L, 4.84 mmol)およびピリジン(391 μ L, 4.84 mmol)から、化合物 9 4 (270 mg, 58%)を得

た。

¹H NMR (270 MHz,CDCl₃) δ (ppm) : 1.15 (dd, J = 7.1, 7.3 Hz, 3H), 1.29 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 2.29 (qd, J = 7.3, 14.6 Hz, 1H), 3.10 (qd, J = 7.1, 14.6 Hz, 1H), 7.21-7.40 (m, 5H), 8.31 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 377 (M++1).

参考例88 (化合物95)

工程1:2ーアミノアセトフェノン塩酸塩(6.10 g, 35.5 mmol)をジクロロメタン (60 mL)に溶解し、トリエチルアミン(7.56 g, 74.9 mmol)を加えた。この溶液を0℃ に冷却し、メタンスルホニルクロリド(2.84 mL, 36.5 mmol)を加え、同温度で5分間攪拌した後、室温で2時間攪拌した。反応液に水および1 mol/L 塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をクロロホルム(5 mL)に懸濁させ、攪拌した後、結晶を濾取することにより、2ー(メチルスルホニルアミノ)アセトフェノン(4.58 g, 57%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、上記で得られた 2 - (メチルスルホニルアミノ) アセトフェノン(4.58 g, 20.2 mmol)およびチオセミカルバジド(1.84 g, 20.2 mmol)から、 2 - (メチルスルホニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバゾン(3.08 g, 51%)を得た。

工程3:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られた2-(メチルスルホニルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン(1.31 g, 4.36 mmol)、ピバロイルクロリド(2.10 g, 17.4 mmol)およびピリジン(1.38 g, 17.4 mmol)から、化合物95 (1.81 g, 91%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.30 (s, 9H), 1.36 (s, 9H), 2.97 (s, 3H), 3.98 (dd, J = 5.3, 13.8 Hz, 1H), 4.64 (dd, J = 8.5, 13.8 Hz, 1H), 5.10 (br dd, J = 5.3, 8.5 Hz, 1H), 7.25-7.39 (m, 5H), 7.93 (br s, 1H.)

AP-MS (m/z): 453 (M+-1).

参考例89(化合物96)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、参考例 8 の工程 1 で得られた 2-(メチルスルホニルアミノ)アセトフェノン($209\ mg,\ 0.98\ mmol$)および 4-メチルチオセミカルバジド($106\ mg,\ 1.00\ mmol$)から、 2-(メチルスルホニルアミノ)アセトフェノン= 4-メチルチオセミカルバゾン($122\ mg$)を得た。

工程 2:参考例 76の工程 3 と同様にして、上記で得られた 2 ー (メチルスルホニルアミノ) アセトフェノン= 4 ーメチルチオセミカルバゾン(122 mg, 0.41 mmol)、ピバロイルクロリド(128 μ L, 1.04 mmol)およびピリジン(80 μ L, 1.04 mmol)から、化合物 9 6 (68 mg, 15%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.27 (s, 9H), 1.28 (s, 9H), 2.95 (s, 3H), 3.53 (s, 3H), 3.94 (dd, J = 13.9, 6.4 Hz, 1H), 4.27 (dd, J = 13.9, 7.9 Hz, 1H), 7.11 (t, J = 7.2 Hz, 1H), 7.21-7.38 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 467 (M+-1).

参考例90(化合物97)

工程1:参考例88の工程1と同様にして、2-アミノアセトフェノン塩酸塩(714 mg, 4.16 mmol)、トリエチルアミン(1.45 mL, 10.4 mmol)およびエタンスルホニルクロリド(0.434 mL, 4.58 mmol)から、2-(エチルスルホニルアミノ)アセトフェノン(367 mg, 39%)を得た。

工程 2:参考例 1 の工程 1 と同様にして、上記で得られた 2 - (エチルスルホニルアミノ) アセトフェノン(367 mg, 1.61 mmol)およびチオセミカルバジド(147 mg, 1.61 mmol)から、 2- (エチルスルホニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバゾン(327 mg, 43%)を得た。

工程 3:参考例 1 の工程 2 と同様にして、2 - (エチルスルホニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバゾン(99 mg, 0.330 mmol)、ピバロイルクロリド(162 μ L, 1.32 mmol)およびピリジン(130 μ L, 1.58 mmol)から、化合物 9 7 (39 mg, 25%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.26 (s, 9H), 1.28 (t, J = 7.8 Hz, 3H), 1.29

(s, 9H), 3.09 (m, 2H), 3.97 (dd, J = 5.1, 13.5 Hz, 1H), 4.60 (dd, J = 8.1, 13.5 Hz, 1H), 4.99 (br dd, J = 5.1, 8.1 Hz, 1H), 7.25-7.38 (br s, 5H), 7.93 (br s, 1H). 参考例 9 1 (化合物 9 8)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、 2 ーメトキシアセトフェノン(288 mg, 1.92 mmol)およびチオセミカルバジド(179 mg, 1.96 mmol)から、 2 ーメトキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(367 mg, 62%)を得た。

工程 2:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 2- メトキシアセトフェ ノン=チオセミカルバゾン(128 mg, 0.573 mmol)、ピバロイルクロリド(211 μ L, 1.72 mmol)およびピリジン(152 μ L, 1.88 mmol)から、化合物 9 8 (132 mg, 59%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.28 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 3.51 (s, 3H), 4.36 (d, J = 9.6 Hz, 1H), 4.48 (d, J = 9.6 Hz, 1H), 7.24-7.38 (m, 5H), 7.88 (s, 1H). AP-MS (m/z) : 392 (M++1).

参考例92(化合物99)

工程1:メタンスルホンアミド(0.476 g, 5.00 mmol)をDMF(10 mL)に溶解し、60%水素化ナトリウム(0.275 g, 5.00 mmol)を加え、水冷下で20分間攪拌した。反応液に3ークロロプロピオフェノン(843 mg, 5.00 mol)を加え、水冷下で1時間攪拌し、更に室温で15時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、3ー(メチルスルホニルアミノ)プロピオフェノン(240 mg, 21%)を得た。

工程 2:参考例 1 の工程 1 と同様にして、上記で得られた 3 - (メチルスルホニルアミノ) プロピオフェノン(388 mg, 1.71 mmol)およびチオセミカルバジド(156 mg, 1.71 mmol)から、3 - (メチルスルホニルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(219 mg, 45%)を得た。

工程 3:参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3 ー (メチルスルホニルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(200 mg, 0.696 mmol)、ピバロイルクロリド(342 μ L, 2.78 mmol)およびピリジン(219 μ L, 2.78 mmol)から、化合物 9 9 (218 mg, 86%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.30 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 2.56-2.65 (m, 1H), 2.94 (s, 3H), 3.21-3.44 (m, 2H), 3.58-3.70 (m, 1H), 4.45 (br s, 1H), 7.28-7.37 (m, 5H), 7.97 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 467 (M-1).

参考例93(化合物100)

参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、参考例 9 2 の工程 2 で得られた 3 ー (メチルスルホニルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(173 mg, 0.604 mmol)、塩化イソブチリル(316 μL 3.02 mmol)およびピリジン(292 μL, 3.62 mmol)から油状化合物を得た。この油状化合物をメタノール(10 mL)に溶解し、炭酸カリウム(1.00 g, 7.24 mmol)を加え、1時間激しく攪拌した。反応液を濾過し、濾液を濃縮した後、クロロホルム、水および1.0 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物 1 0 0 (111 mg, 41%)を得た。1H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 0.99-1.07 (m, 12H), 2.55-2.66 (m, 2H), 2.80-3.00 (m, 1H), 2.89 (s, 3H), 3.05-3.17 (m, 1H), 3.24-3.38 (m, 2H), 7.15 (br t,

J = 5.9 Hz, 1H), 7.24-7.39 (m, 5H), 11.6 (br s, 1H).

参考例94(化合物101)

工程1:参考例88の工程1と同様にして、2-アミノアセトフェノン塩酸塩 (5.47 g, 31.9 mmol)、トリエチルアミン(11.1 mL, 80.0 mmol)およびトリフルオロ 無水酢酸(4.96 mL, 35.1 mmol)から、2-(トリフルオロアセチルアミノ)アセト

フェノン(4.38 g, 59%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、上記で得られた 2-(トリフルオロアセチルアミノ)アセトフェノン(3.00 g, 13.0 mmol)およびチオセミカルバジド(1.18 g, 13.0 mmol)から、2-(トリフルオロアセチルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾンを得た。

工程3:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られた2-(トリフルオロアセチルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン、ピバロイルクロリド(50 mmol, 6.16 mL)およびピリジン(60.0 mmol, 4.85 mL)から、化合物101(1.72 g, 28%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (s, 9H), 1.38 (s, 9H), 3.95 (dd, J = 3.0, 13.5 Hz, 1H), 4.89 (dd, J = 3.7, 13.5 Hz, 1H), 7.15 (br d, J = 7.3 Hz, 2H), 7.30-7.40 (m, 3H), 7.92 (br s, 1H), 8.27 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 471 (M--1).

参考例95(化合物102)

参考例 76 の工程 3 と同様にして、参考例 8 の工程 2 で得られた 2 ー (メチルスルホニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバゾン(100 mg, 0.333 mmol)、塩化イソブチリル(140 μ L, 1.33 mmol)およびピリジン(108 μ L, 1.33 mmol)から、化合物 1 0 2 (64.6 mg, 39%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.17 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.19 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.25 (d, J = 6.9 Hz, 6H), 1.29 (d, J = 6.9 Hz, 6H), 3.05 (s, 3H), 3.10-3.30 (m, 3H), 4.01 (dd, J = 4.8, 14.2 Hz, 1H), 4.74 (dd, J = 7.8, 14.2 Hz, 1H), 5.37 (br s, 1H), 7.26-7.40 (m, 5H).

参考例96(化合物103)

参考例95で得られた化合物102(40.0 mg, 0.0805 mg)をメタノール(10 mL) に溶解した。この溶液に炭酸カリウム(1.00 g, 7.24 mmol)を加え、1時間激しく提 拌した。反応液を濾過し、濾液を濃縮した後、クロロホルム、1 mol/L 塩酸および 水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)にて精製し、化合物 1 0 3 (24.2 mg, 84%)を得た。

 1 H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.13 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.18 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.21 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.23 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.50 (m, 1H), 2.90 (s, 3H), 3.27 (m, 1H), 3.98 (dd, J = 5.0, 13.9 Hz, 1H), 4.60 (dd, J = 8.2, 13.9 Hz, 1H), 5.35 (br dd, J = 5.0, 8.2 Hz, 1H), 7.26-7.40 (m, 5H), 8.02 (br s, 1H). 参考例 9 7 (化合物 1 0 4)

工程 1:参考例 1 の工程 1 と同様にして、3 ー (ジメチルアミノ) プロピオフェノン(910 mg, 4.26 mmol)およびチオセミカルバジド(387 mg, 4.25 mmol)から、3 ー (ジメチルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(491mg, 46%)を得た。工程 2:参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、上記で得られた 3 ー (ジメチルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(210 mg, 0.839 mmol)、ピバロイルクロリド(496 μ L, 3.78 mmol)およびピリジン(326 μ L, 3.78 mmol)から、化合物 1 0 4 (116 mg, 33%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.31 (s, 9H), 2.23-2.29 (m, 1H), 2.26 (br s, 3H), 2.27 (br s, 3H), 2.46 (ddd, J = 8.8, 4.3, 11.3 Hz, 1H), 2.87 (m, 1H), 3.31 (m, 1H), 7.20-7.36 (m, 5H), 7.90 (br s, 1H).

参考例98(化合物105)

工程 1:参考例 1 の工程 2 と同様にして、3 ーカルボメトキシプロピオフェノン (8.13 g, 42.3 mmol)およびチオセミカルバジド(3.86 g, 42.3 mmol)から、3 ーカルボメトキシプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(10.6 g, 94%)を得た。

工程2:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られた3ーカルボメトキシプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(7.76 g, 29.2 mmol)、ピバロイルクロリド (14.4 mL, 117 mmol)およびピリジン(11.3 mL, 140 mmol)から、化合物105

(9.70 g, 77%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 2.37 (m, 1H), 2.67 (m, 1H), 2.79 (m, 1H), 3.42 (m, 1H), 3.70 (s, 3H), 7.22-7.40 (m, 5H), 7.89 (br s, 1H).

参考例99(化合物106)

水酸化ナトリウム(2.7g, 67 mmol)を水(23 mL)に溶解し、次いでメタノール(30 mL)を加え攪拌した。この溶液に参考例 9 8 で得られた化合物 1 0 5 (9.65 g, 22.3 mmol)を加え、5時間室温で攪拌した。反応液に1 mol/L 塩酸(20 mL)および水(30 mL)を加え、析出した白色結晶を濾取した。得られた結晶を水およびジイソプロピルエーテルで洗浄し、減圧乾燥することにより、化合物 1 0 6 (8.92 g, 96%)を得た。 1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.30 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 2.43 (m, 1H), 2.44 (m, 1H), 2.66 (m, 1H), 2.88 (m, 1H), 3.44 (m, 1H), 7.23-7.40 (m, 5H), 7.92 (br s, 1H).

参考例100(化合物107)

参考例99で得られた化合物106(1.21 g, 2.88 mmol)を0℃に冷却し、オキサリルクロリド(5 mL)を加え、0℃で1時間反応させた。反応液から溶媒を減圧留去し、残渣を真空乾燥した。残渣にTHFを加え、0℃で攪拌した後、4 mol/L アンモニアーメタノール溶液(5 mL, 20 mmol)を加え、室温で3時間攪拌した。反応液に1 mol/L 塩酸(20 mL)および水(30 mL)を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、得られた残渣にジイソプロピルエーテルを加え、析出した白色結晶を濾取した。得られた結晶を水およびジイソプロピルエーテルで洗浄した後、減圧乾燥し、化合物

107(8.92g,96%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.17 (s, 9H), 1.28 (s, 9H), 1.81-2.03 (m, 1H), 2.15-2.30 (m, 1H), 2.49-2.75 (m, 1H), 2.95-3.20 (m, 1H), 6.80 (br s, 1H),

7.20-7.41 (m, 5H), 10.93 (br s, 2H).

参考例101(化合物108)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(0.104g, 0.248 mmol)、オキサリルクロリド(5 mL)、ヒドロキシルアミン塩酸塩(0.017g, 0.245 mmol)およびトリエチルアミン(0.062g, 0.614 mmol)から、化合物108(65 mg, 60%)を得た。

APCI-MS (m/z): 433 (M-1).

参考例102(化合物109)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(1.20 g, 2.86 mmol)、オキサリルクロリド(5 mL)および4 mol/Lメチルアミンーメタノール溶液 (10 mL, 40 mmol)から、化合物109(1.08 g, 87%)を得た。

AP-MS (m/z) : 431 (M-1)

参考例103(化合物110)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、3-(ジメチルアミノカルボニル)プロピオフェノン(4.00 g, 18.7 mmol)およびチオセミカルバジド(1.70 g, 18.7 mmol)から、3-(ジメチルアミノカルボニル)プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(3.67 g, 79%)を得た。

工程 2: 参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、上記で得られた 3 ー (ジメチルアミノカルボニル) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(2.00 g, 7.99 mmol)、ピバロイルクロリド(3.94 mL, 32.0 mmol)およびピリジン(3.11 mL, 38.4 mmol)から、化合物 1 1 0 (1.64 g, 49%)を得た。

 $AP-MS(m/z): 447(M^{+}+1).$

参考例104(化合物111)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(51.8 mg, 0.124 mmol)、オキサリルクロリド(0.5 mL)、エタノールアミン(7.58 mg, 0.248 mmol) およびトリエチルアミン(18.8 mg, 0.186 mmol)から、化合物111(480 mg, 84%)

を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 2.16-2.25 (m, 1H), 2.65-2.79 (m, 2H), 3.33-3.44 (m, 3H), 3.72 (m, 2H), 6.18 (br s, 1H), 7.22-7.35 (m, 6H), 8.01 (br s, 1H).

参考例105 (化合物112)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(51.8 mg, 0.124 mmol)、オキサリルクロリド(0.5 mL)、nーブチルアミン(18.14 mg, 0.248 mmol) およびトリエチルアミン(18.8 mg, 0.186 mmol)から、化合物112(400 mg, 68%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.92 (t, J = 7.1 Hz, 3H), 1.25-1.60 (m, 4H), 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 2.16 (m, 1H), 2.69 (m, 2H), 3.25 (m, 2H), 3.67 (m, 1H), 5.62 (br s, 1H), 7.23-7.34 (m, 5H), 7.94 (br s, 1H).

参考例106(化合物113)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(51.8 mg, 0.124 mmol)、オキサリルクロリド(0.5 mL)、シクロヘキシルアミン(24.6 mg, 0.248 mmol)およびトリエチルアミン(18.8 mg, 0.186 mmol)から、化合物113(50 mg, 81%)を得た。

1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.05-1.50 (m, 6H), 1.28 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 1.65-1.80 (m, 2H), 1.85-1.95 (m, 2H), 2.14 (m, 1H), 2.65 (m, 2H), 3.37 (m, 1H), 3.38 (m, 1H), 5.50 (br s, 1H), 7.10-7.38 (m, 5H), 7.93 (br s, 1H). 参考例 1 0 7 (化合物 1 1 4)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ーカルボメトキシブチロフェノン (0.588~g, 2.85~mmol)およびチオセミカルバジド(0.260~g, 2.85~mmol)から、4 ーカルボメトキシブチロフェノン=チオセミカルバゾン(0.700~g, 88%)を得た。

工程2:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られた4ーカルボメトキシブ チロフェノン=チオセミカルバゾン、ピバロイルクロリド(0.549 mL, 4.45 mmol) およびピリジン(0.431 mL, 5.34 mmol)から、化合物 1 1 4 (318 mg, 64%)を得た。 ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 1.51-1.60 (m, 1H), 2.10-2.30 (m, 2H), 2.44 (m, 2H), 3.03-3.17 (m, 1H), 3.68 (s, 3H), 7.20-7.36 (m, 5H), 7.95 (br s, 1H).

参考例108 (化合物115)

参考例 9 と同様にして、参考例 1 0 7 で得られた化合物 1 1 4 (254 mg, 0.567 mmol)、水酸化ナトリウム(70.0 mg, 1.75 mmol)、水(2 mL)およびエタノール(4 mL)から、化合物 1 1 5 (234 mg, 95%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 1.65-1.75 (m, 1H), 2.10-2.35 (m, 2H), 2.50 (m, 2H), 3.10-3.20 (m, 1H), 7.23-7.35 (m, 6H), 7.92 (br s, 1H).

参考例109(化合物116)

参考例100と同様にして、参考例108で得られた化合物115(50.0 mg, 0.115 mmol)、オキサリルクロリド(0.5 mL)および40%メチルアミンーメタノール 溶液(5 mL)から、化合物116(0.028 g, 55%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 1.50-1.65 (m, 1H), 2.21-2.35 (m, 4H), 2.80 (d, J = 4.8 Hz, 3H), 3.13 (m, 1H), 5.71 (br s, 1H), 7.20-7.35 (m, 5H), 7.97 (br s, 1H).

参考例110 (化合物117)

参考例 1 0 0 と同様にして、参考例 1 0 8 で得られた化合物 1 1 5 (51.5 mg, 0.119 mmol)、オキサリルクロリド(0.5 mL)および 4mol/L アンモニアーメタノール溶液(5 mL)から、化合物 1 1 7 (0.024 g, 47%)を得た。

AP-MS (m/z) : 431 (M--1).

参考例111(化合物118)

参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、参考例 8 8 の工程 2 で得られた 2 - (メチルスルホニルアミノ) アセトフェノン=チオセミカルバゾン(1.00 g, 3.49 mmol)、無

水酢酸(659 μ L, 6.98 mmol)およびピリジン(565 μ L, 6.98 mmol)から、化合物 1 1 8 (302 mg, 26%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.29 (s, 3H), 2.99 (s, 3H), 4.04 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 4.55 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 7.30-7.41 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 329 (M++1).

参考例112 (化合物119)

参考例111で得られた化合物118(10.6 mg, 0.0323 mmol)をTHF(80 mL) に溶解し、ジメチルアミノピリジン(7.9 mg, 0.0646 mmol)およびピリジン(7.8 μ L, 0.0969 mmol)を加え、0℃に冷却した。この溶液にピバロイルクロリド(20 μ L, 0.162 mmol)を加え、0℃で5分間攪拌し、更に室温で4時間攪拌した。反応液に 水および1 mol/L 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=12/1)で精製することにより、化合物119(5.3 mg, 40%)を 得た。

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (s, 9H), 2.32 (s, 3H), 2.95 (s, 3H), 3.98 (dd, J = 5.2, 14.0 Hz, 1H), 4.60 (dd, J = 8.1, 13.9 Hz, 1H), 5.40 (m, 1H), 7.29-7.40 (m, 5H), 8.11 (br s, 1H).

参考例113 (化合物120)

参考例88の工程2で得られた2-(メチルスルホニルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン(300 mg, 1.05 mmol)をTHF(18 mL)に溶解し、DMAP (641 mg, 5.25 mmol)およびピバロイルクロリド(0.13 mL, 1.1 mmol)を加え、室温で攪拌した。更に、1時間後、2時間後に、それぞれピバロイルクロリド(0.065 mL, 0.53 mmol)を加え、合わせて3.6時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノー

ル=20/1)で精製することにより、化合物 1 2 0 (88 mg, 収率 22%)を得た。 1 H NMR (270 MHz, CDCl₃) 3 3 3 3 3 (ppm) : 1.34 (s, 9H), 2.96 (s, 3H), 4.06 (dd, J = 6.2, 13.7 Hz, 1H), 4.19 (br s, 2H), 4.58 (dd, J = 7.0, 13.7 Hz, 1H), 5.20 (t, J = 6.4 Hz, 1H), 7.27-7.55 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 371 (M++1).

参考例114(化合物121)

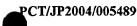
6ーブロモヘキサン酸(469 mg, 2.41 mmol)をジクロロメタン(15 mL)に溶解し、オキサリルクロリド(0.28 mL, 3.2 mmol)を加え、室温で 2 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残渣をジクロロメタン(15 mL)に溶解し、参考例 1 1 3 で得られた化合物 1 2 0 (297 mg, 0.802 mmol)およびピリジン(0.20 mL, 2.4 mmol)を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液を減圧濃縮した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=30/1)で精製することにより、化合物 1 2 1 (315 mg, 収率 72%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.32 (s, 9H), 1.50 (m, 2H), 1.67 (m, 2H), 1.86 (q, J = 6.7 Hz, 2H), 2.34 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 2.98 (s, 3H), 3.40 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.99 (dd, J = 5.2, 13.6 Hz, 1H), 4.63 (dd, J = 8.2, 13.6 Hz, 1H), 5.24 (dd, J = 5.5, 7.9 Hz, 1H), 7.26-7.38 (m, 5H), 8.40 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 547 (M++1).

参考例115 (化合物122)

参考例 1 1 4 で得られた化合物 1 2 1 $(315 \, \mathrm{mg}, 0.575 \, \mathrm{mmol})$ を、N,N-ジエチルホルムアミド($9.5 \, \mathrm{mL}$)に溶解し、アジ化ナトリウム($187 \, \mathrm{mg}, 2.88 \, \mathrm{mmol}$)を加え、80 \mathbb{C} \mathbb{C} \mathbb{C} 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=1/2)で精製す



ることにより、化合物122(211 mg, 収率72%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.32 (s, 9H), 1.42 (m, 2H), 1.55-1.74 (m, 4H), 2.35 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 2.97 (s, 3H), 3.28 (t, J = 6.7 Hz, 2H), 4.13 (dd, J = 7.2, 14.3 Hz, 1H), 4.63 (dd, J = 8.3, 13.5 Hz, 1H), 5.21 (dd, J = 5.2, 8.0 Hz, 1H), 7.26-7.38 (m, 5H), 8.37 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 510 (M++1).

参考例116(化合物123)

参考例 1 1 5 で得られた化合物 1 2 2 (23.6 mg, 0.0463 mmol)をTHF (1.0 mL)に溶解し、トリフェニルホスフィン(36.4 mg, 0.139 mmol)を加え、室温で 25 分間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/アンモニア=5/0.8/0.2)で精製することにより、化合物 1 2 3 (7.1 mg, 収率 32%)を得た。 1H-NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.31 (s, 9H), 1.47 (m, 2H), 1.57 (m, 2H), 1.70 (m, 2H), 2.39 (m, 2H), 2.82 (m, 2H), 2.97 (s, 3H), 3.95 (d, J = 13.7 Hz, 1H), 4.14 (br s, 3H), 4.65 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 7.24-7.35 (m, 5H).

AP-MS(m/z): 484(M+1).

参考例117(化合物124)

参考例116で得られた化合物123(5.0 mg, 0.010 mmol)をジクロロメタン (0.4 mL)に溶解し、ピリジン(0.0025 mL, 0.031 mmol)および塩化アセチル(0.0015 mL, 0.021 mmol)を加え、室温で0.8 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物124(3.9 mg, 収率72%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.32 (s, 9H), 1.37 (m, 2H), 1.53 (m, 2H),

1.69 (m, 2H), 1.98 (s, 3H), 2.39 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.97 (s, 3H), 3.24 (m, 2H), 3.98 (dd, J = 5.2, 13.6 Hz, 1H), 4.64 (dd, J = 8.2, 13.5 Hz, 1H), 5.22 (dd, J = 5.4, 8.2 Hz, 1H), 5.68 (m, 1H), 7.24-7.38 (m, 5H), 9.08 (s, 1H).

FAB-MS (m/z): 526 $(M^{+}+1)$.

参考例118(化合物125)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、3'ーヒドロキシアセトフェノン(279 mg, 2.05 mmol)および4ーエチルチオセミカルバジド(242 mg, 2.03 mmol)から、3'ーヒドロキシアセトフェノン=4ーエチルチオセミカルバゾン(342 mg, 70%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 3'ーヒドロキシアセトフェノン= 4 ーエチルチオセミカルバゾン(200 mg, 0.843 mmol)、無水酢酸(260 mg, 2.53 mmol)およびピリジン(108 μ L, 1.34 mmol)から、化合物 1 2 5 (90 mg, 60%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) d(ppm): 1.34 (t, J = 8.4 Hz, 3H), 2.26 (s, 3H), 2.28 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 3.40 (br s, 2H), 6.71 (br s, 1H), 7.05 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 7.40 (d, J = 8.5 Hz, 1H), 8.02 (br s, 1H).

参考例119(化合物126)

参考例 65 と同様にして、参考例 118 で得られた化合物 125 (187 mg, 0.515 mg)、メタノール(10 mL)および炭酸カリウム(1.00 g, 7.24 mmol)から、化合物 126 (81 mg, 49%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) d(ppm): 1.36 (t, J = 8.4 Hz, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 2.31 (s, 3H), 3.38 (br s, 2H), 6.65 (br s, 1H), 7.02 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 7.43 (d, J = 8.3 Hz, 1H), 8.13 (br s, 1H).

参考例120(化合物127)

参考例 6 6 で得られた化合物 6 9 (50.5 mg, 0.172 mmol)をジクロロメタン(0.5 mL)に溶解した。この溶液にトリエチルアミン(17.4 mg, 0.172 mmol)、エチルイ

ソシアネート(13.6 μ L, 0.172 mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応液に1 mol/L 塩酸および水を加え、ジクロロメタンで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール/水=90/10/1)で精製することにより、化合物 1 2 7(53.3 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.21 (t, J = 7.0 Hz, 3H), 2.09 (s, 3H), 2.22 (s, 3H), 2.35 (s, 3H), 3.31 (m, 2H), 5.03 (br s, 1H), 7.06 (br d, J = 8.4 Hz, 1H), 7.24-7.35 (m, 3H), 8.41 (br s, 1H).

参考例121(化合物128)

参考例 7 6 の工程 3 と同様にして、参考例 5 9 の工程 1 で得られた 3'ーヒドロキシアセトフェノン=チオセミカルバゾン(398 mg, 1.90 mmol)、塩化イソブチリル(1.56 mL, 7.60 mmol)およびピリジン(721 mg, 9.12 mmol)から、化合物 1 2 8 (500 mg, 63%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.09 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.10 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.21 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.22 (d, J = 6.8 Hz, 3H), 1.29 (d, J = 7.3 Hz, 6H), 2.34 (s, 3H), 2.51 (m, 1H), 2.78 (m, 1H), 3.18 (m, 1H), 7.00 (br d, J = 7.3 Hz, 1H), 7.13 (br s, 1H), 7.25-7.33 (m, 2H), 7.93 (br s, 1H).

参考例122(化合物129)

参考例 6 5 と同様にして、参考例 1 2 1 で得られた化合物 1 2 8 (420 mg, 1.00 mmol)および炭酸カリウム(1.00 g, 7.24 mmol)から、化合物 1 2 9 (298 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.11 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.12 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.22 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 1.23 (d, J = 7.0 Hz, 3H), 2.23 (s, 3H), 2.51 (m, 1H), 3.20 (m, 1H), 5.60 (br s, 1H), 6.63 (br d, J = 7.3 Hz, 1H), 6.85 (br s, 1H), 6.94 (br d, J = 7.9 Hz, 1H), 7.15 (br t, J = 7.9 Hz, 1H), 8.00 (br s, 1H).

参考例123(化合物130)

参考例76の工程3と同様にして、参考例53の工程1で得られた2' -クロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(253 mg, 1.11 mmol)、ピバロイルクロリド ($546~\mu$ L, 4.44 mmol,)およびピリジン($389~\mu$ L, 4.80 mmol)から、化合物130 (389 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.30 (s, 9H), 2.35 (s, 3H), 7.20-7.27 (m, 2H), 7.35-7.43 (m, 2H), 7.95 (br s, 1H).

参考例124(化合物131)

参考例76の工程3と同様にして、参考例53の工程1で得られた2'ークロロアセトフェノン=チオセミカルバゾン(400 mg, 1.89 mmol)、塩化イソブチリル($594~\mu$ L, 5.67 mmol,)およびピリジン(538 mg, 6.80 mmol)から、化合物131(389 mg, 86%)を得た。

1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.10 (d, J = 6.6 Hz, 3H), 1.12 (d, J = 6.6 Hz, 3H), 1.23 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 1.25 (d, J = 6.9 Hz, 3H), 2.39 (s, 3H), 2.52 (m, 1H), 3.18 (m, 1H), 7.22-7.28 (m, 2H), 7.37-7.45 (m, 2H), 7.96 (br s, 1H). 参考例 1 2 5 (化合物 1 3 2)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、1-(5-プロモ-2-チェニル)エタノン(630 mg, 3.07 mmol)およびチオセミカルバジド(281 mg, 3.07 mmol)から、1-(5-プロモ-2-チェニル)エタノン=チオセミカルバゾン(7.33 mg, 86%)を得た。

工程 2: 参考例 1 の工程 2 と同様にして、上記で得られた 1-(5-ブロモー 2-チエニル)エタノン=チオセミカルバゾン(2.11 mg, 0.758 mmol)および無水酢酸(10 mL)から、化合物 1 3 2(158 mg, 58%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.15 (s, 3H), 2.19 (s, 3H), 2.36 (s, 3H), 6.84 (br s, 1H), 6.86 (br s, 1H), 8.29 (br s, 1H).

参考例126(化合物133)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、1-(3-ブロモー2-チエニル) エタ

ノン(108 mg, 0.388 mmol)およびチオセミカルバジド(36.5 mg, 0.399 mmol)から、1-(3-ブロモー2-チエニル) エタノン=チオセミカルバゾンを得た。 工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた1-(3-ブロモー2-チエニル) エタノン=チオセミカルバゾンおよび無水酢酸(10 mL)から、化合物133(139 mg, 99%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) d(ppm) : 2.04 (s, 3H), 2.14 (s, 3H), 2.27 (s, 3H), 6.96 (br s, 1H), 7.07 (br s, 1H), 9.08 (br s, 1H).

参考例127(化合物134)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、1-(3-2)0-2-チェニル)エタノン(137 mg, 0.853 mmol)およびチオセミカルバジド(78 mg, 0.853 mmol)から、1-(3-2)0-5-エニル)エタノン=チオセミカルバゾンを得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた1-(3-クロロー2-チェニル) エタノン=チオセミカルバゾンおよび無水酢酸(10 mL)から、化合物 134(158 mg, 58%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.14 (s, 3H), 2.21 (s, 3H), 2.43 (s, 3H), 6.89 (d, J = 5.3 Hz, 1H), 7.18 (d, J = 5.3 Hz, 1H), 8.28 (br s, 1H).

参考例128 (化合物135)

工程2:参考例76の工程3と同様にして、上記で得られた1-(3-)ロロー 2-チェニル)エタノン=チオセミカルバゾン(86.9 mg, 0.372 mmol)、ピバロイルクロリド(138 μ L, 1.12 mmol)およびピリジン(108 μ L, 1.34 mmol)から、化合物 134(90 mg, 60%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₈) δ (ppm) : 1.33 (s, 9H), 1.35 (s, 9H), 2.43 (s, 3H),

6.90 (d, J = 6.3 Hz, 1H), 7.20 (d, J = 6.3 Hz, 1H), 7.97 (br s, 1H). 参考例1 2 9 (化合物1 3 6)

参考例 1 1 で得られた化合物 1 4 (41 mg, 0.17 mmol)をアセトニトリル(0.5 mL)に溶解し、ジー t e r t - ブチルジカルボナート(0.114 mg, 0.522 mmol)および

DMAP(43 mg, 0.35 mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物 1.3.6 (24 mg, 41%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.47 (s, 9H), 2.21 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 7.14-7.48 (m, 6H).

AP-MS (m/z): 334 (M--1).

参考例130(化合物137)

参考例 1 1 で得られた化合物 1 4 (74 mg, 0.31 mmol)をDMF (2 mL)に溶解し、60%水素化ナトリウム(50 mg, 1.3 mmol)およびジメチルカルバモイルクロリド (0.116 mL, 1.26 mmol)を加え、室温で 1 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=40/1、次いで酢酸エチル/n-へキサン=3/1)で精製することにより、化合物 1 3 7 (44 mg, 46%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.23 (s, 3H), 2.37 (s, 3H), 3.00 (s, 6H), 7.20-7.45 (m, 5H).

AP-MS (m/z): 307 (M++1).

参考例131(化合物138)

工程1: 臭化銅(II)(130 mg, 0.583 mmol)をアセトニトリル(5.4 mL)に溶解し、氷

冷下亜硝酸 t e r t ーブチル(0.093 mL, 0.78 mmol)を加え、10 分間攪拌した後、 参考例 1 で得られた化合物 1 4 (180 mg, 0.486 mmol)を加え、室温まで徐々に昇 温しながら 1 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を 飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/ n ー ヘキサン =1/18)で精製することにより、3 ーアセチルー5 ーブロモー2 ーメチルー2 ー フェニルー1, 3, 4 ーチアジアリン(145 mg, 84%)を得た。

工程2:上記で得られた3-アセチルー5-ブロモー2-メチルー2-フェニルー1,3,4-チアジアリン(50 mg,0.17 mmol)をジクロロメタン(0.5 mL)に溶解し、ピペリジン(0.033 mL,0.33 mmol)を加え、室温で20分間攪拌した。更に反応液にピペリジン(0.165 mL,1.67 mmol)を加え、同温度で5.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム)で精製することにより、化合物138(12 mg,24%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.60 (m, 6H), 2.25 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 3.24 (m, 4H), 7.20-7.39 (m, 3H), 7.45 (m, 2H).

AP-MS (m/z) : 304 (M++1).

参考例132(化合物139)

参考例131の工程2と同様にして、参考例131の工程1で得られた3-アセチル-5-プロモ-2-メチル-2-フェニル-1,3,4-チアジアリン(61 mg,0.20 mmol)および4-メチルピペリジン(0.483 mL,4.08 mmol)から、化合物139(38 mg,59%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.96 (d, J = 6.4 Hz, 3H), 1.25 (m, 2H), 1.44-1.71 (m, 3H), 2.25 (s, 3H), 2.40 (s, 3H), 2.88 (m, 2H), 3.61 (m, 2H), 7.20-7.49 (m, 3H), 7.46 (m, 2H).

AP-MS (m/z) : 318 (M++1).

参考例133(化合物140)

参考例111で得られた化合物118(50 mg, 0.15 mmol)をジクロロメタン(2 mL)に溶解し、ピリジン(0.031 mL, 0.38 mmol)およびヘキサノイルクロリド(0.053 mL, 0.38 mmol)を加え、室温で2.5時間攪拌した。更に反応液にピリジン(0.012 mL, 0.15 mmol)およびヘキサノイルクロリド(0.021 mL, 0.15 mmol)を加え、同温度で1時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=15/1)で精製することにより、化合物140(52 mg, 80%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 0.90 (t, J = 6.6 Hz, 3H), 1.22-1.41 (m, 4H), 1.64 (m, 2H), 2.31 (s, 3H), 2.32 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 2.96 (s, 3H), 3.98 (dd, J = 5.4, 13.9 Hz, 1H), 4.60 (dd, J = 8.1, 13.9 Hz, 1H), 5.38 (dd, J = 5.4, 8.1 Hz, 1H), 7.20-7.44 (m, 5H), 8.02 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 427 (M++1).

参考例134(化合物141)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(100 mg, 0.305 mmol)、ピリジン(0.062 mL, 0.78 mmol)およびクロトノイルクロリド(0.075 mL, 0.78 mmol)から、化合物141(22 mg, 18%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.91 (dd, J = 1.7, 7.0 Hz, 3H), 2.32 (s, 3H), 2.97 (s, 3H), 3.99 (dd, J = 5.6, 13.9 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 7.6, 13.9 Hz, 1H), 5.51 (dd, J = 5.6, 7.6 Hz, 1H), 5.86 (dd, J = 1.7, 15.2 Hz, 1H), 7.03 (dd, J = 7.0, 15.2 Hz, 1H), 7.22-7.41 (m, 5H), 8.49 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 397 (M++1).

参考例135(化合物142)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(50 mg, 0.15

mmol)、ピリジン(0.062 mL, 0.76 mmol)およびシクロプロパンカルボニルクロリド(0.070 mL, 0.76 mmol)から、化合物 1 4 2 (42 mg, 70%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) δ (ppm) : 0.87-0.98 (m, 4H), 1.77 (m, 1H), 2.28 (s, 3H), 3.01 (s, 3H), 3.97 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 4.55 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 7.22-7.42 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 397 (M++1).

参考例136(化合物143)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(80 mg, 0.24 mmol)、ピリジン(0.069 mL, 0.85 mmol)および2ーアセトキシイソブチリルクロリド (0.12 mL, 0.85 mmol)から、化合物143(24 mg, 22%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.65 (s, 3H), 1.67 (s, 3H), 2.15 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 2.97 (s, 3H), 3.99 (dd, J = 5.5, 14.0 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 8.1, 14.0 Hz, 1H), 5.39 (dd, J = 5.5, 8.1 Hz, 1H), 7.29-7.46 (m, 5H), 8.53 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 457 (M++1).

参考例137 (化合物144)

参考例 1 3 6 で得られた化合物 1 4 3 (21 mg, 0.045 mmol)をメタノール(1.6 mL)および水(0.8 mL)の混合溶媒に溶解し、水酸化リチウム(11 mg, 0.45 mmol)を加え、室温で 3.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=9/1)で精製することにより、化合物 1 4 4 (11 mg, 56%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.44 (s, 3H), 1.48 (s, 3H), 2.32 (s, 3H), 2.85 (br s, 1H), 2.97 (s, 3H), 3.98 (dd, J = 5.6, 13.9 Hz, 1H), 4.63 (dd, J = 7.8, 13.9 Hz, 1H), 5.53 (dd, J = 5.6, 7.8 Hz, 1H), 7.25-7.42 (m, 5H), 9.36 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 415 (M++1).

参考例138(化合物145)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(50 mg, 0.15 mmol)、ピリジン(0.031 mL, 0.38 mmol)およびメトキシアセチルクロリド(0.035 mL, 0.38 mmol)から、化合物145(53 mg, 86%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.32 (s, 3H), 2.96 (s, 3H), 3.49 (s, 3H), 4.00 (s, 2H), 4.00 (dd, J = 5.8, 13.9 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 7.8, 13.9 Hz, 1H), 5.46 (dd,

J = 5.8, 7.8 Hz, 1H), 7.25-7.44 (m, 5H), 8.94 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 401 (M++1).

参考例139 (化合物146)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(100 mg, 0.305 mmol)、ピリジン(0.062 mL, 0.76 mmol)およびクロロアセチルクロリド (0.061 mL, 0.76 mmol)から、化合物146(105 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.34 (s, 3H), 2.97 (s, 3H), 4.02 (dd, J = 5.6, 14.0 Hz, 1H), 4.11 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 4.18 (d, J = 15.9 Hz, 1H), 4.62 (dd, J = 7.8, 14.0 Hz, 1H), 5.28 (dd, J = 5.6, 7.8 Hz, 1H), 7.22-7.43 (m, 5H), 8.87 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 405 (M++1).

参考例140(化合物147)

参考例139で得られた化合物146(50 mg, 0.12 mmol)をメタノール(1 mL) に溶解し、50%ジメチルアミン水溶液(0.033 mL)を加え、室温で1時間攪拌した。 更に反応液に50%ジメチルアミン水溶液(0.033 mL)を加え、同温度で1.5 時間攪拌した。 反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。 残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/アセトン=1/1)で精製することにより、化合物147(20 mg, 39%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.34 (s, 3H), 2.38 (s, 6H), 2.96 (s, 3H),

3.06 (d, J = 17.3 Hz, 1H), 3.10 (d, J = 17.3 Hz, 1H), 4.00 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 4.61 (d, J = 13.9 Hz, 1H), 5.36 (br, 1H), 7.25-7.41 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 414 (M++1).

参考例141(化合物148)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(297 mg, 0.903 mmol)、ピリジン(0.183 mL, 2.26 mmol)および4ー(クロロホルミル) 酪酸メチル(0.312 mL, 2.26 mmol)から、化合物148(304 mg, 74%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.00 (m, 2H), 2.32-2.56 (m, 4H), 2.34 (s, 3H), 2.99 (s, 3H), 3.71 (s, 3H), 4.01 (dd, J = 5.4, 13.9 Hz, 1H), 4.63 (dd, J = 7.9, 13.9 Hz, 1H), 5.45 (m, 1H), 7.21-7.49 (m, 5H), 8.54 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 457 (M++1).

参考例142(化合物149)

参考例137と同様にして、参考例141で得られた化合物148(262 mg, 0.573 mmol)を水酸化リチウム一水和物(206 mg, 4.91 mmol)で処理した後、反応 液に氷および0.5 mol/L 塩酸を加え、クロロホルムとメタノールの混合溶媒で抽出した。有機層を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=43/7)で精製することにより、化合物149(222 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CD₃OD) δ (ppm) : 1.89 (m, 2H), 2.28 (s, 3H), 2.33 (t, J = 7.3 Hz, 2H), 2.43 (t, J = 7.5 Hz, 2H), 3.01 (s, 3H), 3.99 (d, J = 14.0 Hz, 1H), 4.56 (d,

J = 14.0 Hz, 1H), 7.20-7.45 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 441 (M-1).

参考例143(化合物150)

参考例 1 4 2 で得られた化合物 1 4 9 (83 mg, 0.19 mmol)を 1, 2 ージクロロエタン(3.2 mL)に溶解し、塩化チオニル(3.2 mL)を加え、60℃で 2.5 時間攪拌した。

反応液を減圧濃縮した後、残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物 $1\ 5\ 0$ ($61\ mg$, 76%)を得た。
¹H NMR ($270\ MHz$, CDCl₃) δ (ppm): $2.09\ (m, 2H)$, $2.29\ (s, 3H)$, $2.80\ (t, J=6.5\ Hz, 4H)$, $3.05\ (s, 3H)$, $3.95\ (dd, J=3.7, 13.9\ Hz, 1H)$, $4.82\ (dd, J=9.6, 13.9\ Hz, 1H)$, $5.70\ (dd, J=3.7, 9.6\ Hz, 1H)$, $7.29-7.47\ (m, 3H)$, $7.58\ (m, 2H)$.

AP-MS (m/z) : 425 (M++1).

参考例144(化合物151)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(100 mg, 0.305 mmol)、ピリジン(0.062 mL, 0.76 mmol)および4ーブロモブチリルクロリド (0.088 mL, 0.76 mmol)から、化合物151(113 mg, 78%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.20 (m, 2H), 2.31 (s, 3H), 2.55 (t, J = 6.9 Hz, 2H), 2.96 (s, 3H), 3.47 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.99 (dd, J = 5.5, 13.9 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 7.9, 13.9 Hz, 1H), 5.37 (dd, J = 5.5, 7.9 Hz, 1H), 7.23-7.42 (m, 5H), 8.18 (s, 1H).

AP-MS (m/z): 476 (M-1).

参考例145 (化合物152)

参考例144で得られた化合物151(70 mg, 0.15 mmol)をDMF(1.8 mL)に 溶解し、60%水素化ナトリウム(9 mg, 0.2 mmol)を加え、室温で2時間攪拌した。 反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=9/1)で精製することにより、化合物152(51 mg, 88%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 2.20 (m, 2H), 2.35 (s, 3H), 2.57 (m, 2H), 2.95 (s, 3H), 3.93 (m, 2H), 3.99 (dd, J = 5.5, 13.9 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 8.1, 13.9 Hz, 1H), 5.33 (dd, J = 5.5, 8.1 Hz, 1H), 7.25-7.44 (m, 5H).

AP-MS (m/z): 397 $(M^{+}+1)$.

参考例146(化合物153)

参考例 1 3 3 と同様にして、参考例 1 1 1 で得られた化合物 1 1 8 (100 mg, 0.305 mmol)、ピリジン(0.087 mL, 1.1 mmol)および 5 ーブロモバレリルクロリド (0.143 mL, 1.07 mmol)から、化合物 1 5 3 (120 mg, 80%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.75-1.98 (m, 4H), 2.31 (s, 3H), 2.36 (t, J = 7.0 Hz, 2H), 2.96 (s, 3H), 3.40 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.99 (dd, J = 5.5, 13.9 Hz, 1H), 4.61 (dd, J = 7.9, 13.9 Hz, 1H), 5.40 (dd, J = 5.5, 7.9 Hz, 1H), 7.23-7.42 (m, 5H), 8.22 (s, 1H).

AP-MS (m/z): 491, 493 $(M^{+}+1)$.

参考例147(化合物154)

参考例145と同様にして、参考例146で得られた合物153(60 mg, 0.12 mmol)および60%水素化ナトリウム(7 mg, 0.2 mmol)から、化合物154(36 mg, 72%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.81-2.02 (m, 4H), 2.36 (s, 3H), 2.54 (m, 2H), 2.94 (s, 3H), 3.85 (m, 2H), 3.95 (dd, J = 4.8, 13.8 Hz, 1H), 4.56 (dd, J = 8.4, 13.8 Hz, 1H), 5.41 (dd, J = 4.8, 8.4 Hz, 1H), 7.25-7.41 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 411 (M++1).

参考例148 (化合物155)

参考例133と同様にして、参考例111で得られた化合物118(99 mg, 0.30 mmol)、ピリジン(0.061 mL, 0.75 mmol)および6ーブロモヘキサノイルクロリド (0.115 mL, 0.754 mmol)から、化合物155(122 mg, 80%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.40-1.77 (m, 4H), 1.87 (m, 2H), 2.31 (s, 3H), 2.35 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.96 (s, 3H), 3.40 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.99 (dd, J = 5.4, 14.0 Hz, 1H), 4.60 (dd, J = 7.9, 14.0 Hz, 1H), 5.36 (dd, J = 5.4, 7.9 Hz, 1H), 7.20-7.43 (m, 5H), 8.06 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 505, 507 (M++1).

参考例149(化合物156)

参考例145と同様にして、参考例148で得られた化合物155(63 mg, 0.12 mmol)および60%水素化ナトリウム(7 mg, 0.2 mmol)から、化合物156(17 mg, 32%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.55-1.78 (m, 6H), 2.19 (s, 3H), 2.68 (m, 2H), 2.95 (s, 3H), 3.87 (dd, J = 7.9, 13.7 Hz, 1H), 4.12 (m, 2H), 4.29 (dd, J = 5.6, 13.7 Hz, 1H), 7.20-7.41 (m, 6H).

 $AP-MS (m/z) : 425 (M^{+}+1).$

参考例150(化合物157)

参考例92で得られた化合物99(1.50 g, 3.21 mmol)をメタノール(30 mL)に溶解し、50℃で水素化ホウ素ナトリウム(1.21 g, 32.0 mmol)を徐々に加え、同温度で1.5 時間攪拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物157(0.26 g, 21%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.31 (s, 9H), 2.62 (m, 1H), 2.94 (s, 3H), 3.22 (m, 1H), 3.41 (m, 1H), 3.61 (m, 1H), 4.21 (s, 2H), 4.79 (m, 1H), 7.19-7.38 (m, 5H).

AP-MS (m/z): 385 (M++1).

参考例151(化合物158)

参考例133と同様にして、参考例150で得られた化合物157(97 mg, 0.25 mmol)、ピリジン(0.051 mL, 0.63 mmol)および4ーブロモブチリルクロリド (0.073 mL, 0.63 mmol)から、化合物158(114 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.32 (s, 9H), 2.22 (m, 2H), 2.58 (t, J = 7.4 Hz, 2H), 2.65 (m, 1H), 2.97 (s, 3H), 3.27 (m, 1H), 3.39 (m, 1H), 3.49 (t, J = 6.2 Hz, 2H), 3.62 (m, 1H), 4.45 (br t, 1H), 7.21-7.39 (m, 5H), 8.00 (s, 1H).

AP-MS (m/z) : 533, 535 (M++1).

参考例152(化合物159)

参考例 1 4 5 と同様にして、参考例 1 5 1 で得られた化合物 1 5 8 (110 mg, 0.206 mmol)および 60%水素化ナトリウム(12 mg, 0.31 mmol)から、化合物 1 5 9 (64 mg, 68%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.34 (s, 9H), 2.23 (m, 2H), 2.56 (m, 2H), 2.61 (m, 1H), 2.97 (s, 3H), 3.27 (m, 1H), 3.40 (m, 1H), 3.63 (m, 1H), 3.98 (m, 2H), 4.01 (br t, J = 3.5 Hz, 1H), 7.20-7.37 (m, 5H).

AP-MS (m/z): 453 (M++1).

参考例153(化合物160)

参考例 1 1 2 で得られた化合物 1 1 9 (21 mg, 0.052 mmol)をトルエン(1 mL)およびTHF(1 mL)の混合溶媒に溶解し、2, 4ービス(4ーメトキシフェニル)ー 1, 3ージチアー2, 4ージホスホエタンー2, 4ージスルフィド(ローソンズ試薬; Lawesson's reagent)(43 mg, 0.11 mmol)を加え、90℃で5時間攪拌した。反応液を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物 1 6 0 (15 mg, 67%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.30 (s, 9H), 2.76 (s, 3H), 3.08 (s, 3H), 4.08 (dd, J = 7.3, 13.8 Hz, 1H), 5.03 (t, J = 7.3 Hz, 1H), 5.54 (dd, J = 7.3, 13.8 Hz, 1H), 7.26-7.42 (m, 5H), 8.16 (s, 1H).

AP-MS (m/z): 429 (M++1).

参考例154(化合物161)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(0.165 g, 0.393 mmol)、オキサリルクロリド(2 mL)、2 - (メチルアミノ) エタノール(295 mg, 3.93 mmol)およびトリエチルアミン(476 mg, 4.72 mmol)から、化合物161(70 mg, 37%)を得た。

AP-MS (m/z) : 475 (M-1).

参考例155(化合物162)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物106(0.165 g, 0.393 mmol)、オキサリルクロリド(2 mL)およびジエタノールアミン(413 mg, 3.93 mmol)から、化合物162(135 mg, 68%)を得た。

AP-MS (m/z) : 507 $(M^{+}+1)$.

参考例156(化合物163および化合物164)

参考例100と同様にして、参考例99で得られた化合物 $106(0.099 g, 0.237 mmol)、オキサリルクロリド(<math>1.25 \, \text{mL}$)および3-アミノー1,2-プロパンジオール($92 \, \mu \, \text{L}, 1.19 \, \text{mmol}$)から、化合物 $163(6.2 \, \text{mg}, 5\%)$ および化合物 $164(36.1 \, \text{mg}, 31\%)$ を得た。

化合物 1 6 3 AP-MS (m/z): 493 (M++1).

化合物 1 6 4 AP-MS (m/z): 493 (M++1).

参考例157(化合物165)

参考例100と同様にして、参考例108で得られた化合物 $115(0.102 g, 0.236 mmol)、オキサリルクロリド(<math>1.25 \, \text{mL}$)および2-アミノエタノール($144 \, \text{mg}, 2.36 \, \text{mmol}$)から、化合物 $165(37 \, \text{mg}, 33\%)$ を得た。

AP-MS (m/z) : 477 (M++1).

参考例158(化合物166)

参考例 9 8 で得られた化合物 1 0 5 (0.200 g, 0.461 mmol)をTHF(2 mL)に溶解し、0℃で水素化リチウムアルミニウム(30 mg, 0.791 mmol)を加え、室温で 2時間攪拌した。反応液に水および 30%水酸化ナトリウム水溶液を加え、不溶物を適別し、濾液を減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=9/1)で精製することにより、化合物 1 6 6 (64.0 mg, 34%)を得た。 1H NMR (270 MHz, CDCl₈) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.32 (s, 9H), 1.65 (m, 1H), 2.08 (m, 1H), 2.33 (m, 1H), 3.16 (m, 1H), 3.78 (m, 2H), 7.21-7.38 (m, 5H), 7.95 (br s, 1H).

AP-MS (m/z): 404 (M-1).

WO 2004/092147

参考例159 (化合物167)

参考例 158 で得られた化合物 166(0.0448 g, 0.110 mmol)をN, Nージメチルアセトアミド(0.5 mL)に溶解し、0 でで攪拌しながらスルファモイルクロリド (51.1 mg, 0.442 mmol)を加え、0 でで 20 分間攪拌した。反応液に水を加えて攪拌した後、折出した固体を濾取し、減圧乾燥した。得られた固体を分取薄層クロマトグラフィー(2 proteom) メタノール=30/1)で精製することにより、化合物 167(30.2 mg, 57%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 1.89 (m, 1H), 2.14 (m, 1H), 2.38 (m, 1H), 3.32 (m, 1H), 4.28 (m, 1H), 4.43 (m, 1H), 5.08 (br s, 1H), 7.29 (m, 5H), 7.93 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 483 (M--1).

参考例160(化合物168および化合物169)

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.67 (s, 2H), 4.94 (s, 2H), 7.54 (t, J = 8.1 Hz, 2H), 7.67 (t, J = 7.5 Hz, 1H), 7.97 (d, J = 8.1 Hz, 2H), 8.01 (br s, 1H). AP-MS (m/z) : 247 (M⁺).

工程2:上記で得られた2-(クロロメチルスルホニルアミノ) アセトフェノン (1.00~g,~4.05~mmol)およびチオセミカルバジド塩酸塩(1.03~g,~8.07~mmol)をメタ

ノール(60 mL)に溶解し、濃塩酸(1.00 mL)を加え、60℃で2時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=1/1および2/1)で精製することにより、2ー(クロロメチルスルホニルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン(0.51 g, 40%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 4.17 (s, 2H), 4.93 (s, 2H), 7.37-7.42 (m, 3H), 7.52-7.56 (m, 2H), 8.13 (br s, 1H), 8.48 (br, 2H), 8.85 (br s, 1H). AP-MS (m/z) : 319 (M⁺).

工程3:上記で得られた2-(クロロメチルスルホニルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン(7.48 g, 23.4 mmol)をクロロホルム (250 mL)に溶解し、ピリジン(11.4 mL, 141 mmol)およびピバロイルクロリド(8.70 mL, 70.6 mmol)を加え、室温で30分間攪拌した。反応液に無水酢酸(4.40 mL, 46.6 mmol)を加え、更に室温で15時間攪拌した。反応液に2 mol/L 塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/n-ヘキサ

ン=1/1および2/1)で精製することにより、化合物 1 6 8 (3.56 g, 25%)および化合物 1 6 9 (1.77 g, 14%)を得た。

化合物 1 6 8 ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm): 1.16 (s, 9H), 2.23 (s, 3H), 4.00 (dd, J = 11.3, 8.0 Hz, 1H), 4.47 (dd, J = 11.3, 2.5 Hz, 1H), 4.91 (d, J = 12.0 Hz, 1H), 4.97 (d, J = 12.0 Hz, 1H), 7.28-7.39 (m, 5H), 8.10 (br s, 1H), 11.2 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 446 (M+).

化合物 1 6 9 ¹H NMR (300 MHz, DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.01 (s, 3H), 2.18 (s, 3H), 3.95 (d, J = 14.3 Hz, 1H), 4.45 (d, J = 14.3 Hz, 1H), 4.91 (d, J = 12.0 Hz,

1H), 4.97 (d, J = 12.0 Hz, 1H), 7.25-7.39 (m, 5H), 8.08 (br s, 1H), 11.6 (br s, 1H). AP-MS (m/z): 404 (M⁺).

参考例161 (化合物170および化合物171)

工程 1:2-rミノアセトフェノン塩酸塩(1.00 g, 5.85 mmol)をジクロロメタン (50 mL)に溶解し、トリエチルアミン(2.50 mL, 17.9 mmol)を加え、室温で10分間 攪拌した。反応液を0°Cに冷却した後、クロロエタンスルホニルクロリド(0.92 mL, 8.80 mmol)を加え、同温度で15分間攪拌した。反応液に2 mol/L 塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣に酢酸エチルと1 mull 1 mull

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 4.54 (d, J = 4.5 Hz, 2H), 5.42 (br s, 1H), 5.94 (d, J = 9.9 Hz, 1H), 6.28 (d, J = 16.5 Hz, 1H), 6.53 (br dd, J = 16.2, 9.9 Hz, 1H), 7.52 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 7.65 (t, J = 7.8 Hz, 1H), 7.93 (t, J = 5.1 Hz, 1H). AP-MS (m/z) : 225 (M⁺).

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 4.10 (s, 2H), 5.97 (d, J = 9.9 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 16.8 Hz, 1H), 6.54 (dd, J = 16.8, 9.9 Hz, 1H), 7.24-7.27 (m, 2H), 7.42 (br s, 1H), 7.52-7.53 (m, 3H), 7.81 (br s, 1H), 8.70 (m, 1H).

 $AP-MS (m/z) : 297 (M^+).$

工程3:上記で得られた2-(ビニルスルホニルアミノ)アセトフェノン=チオセミカルバゾン(0.25 g, 0.83 mmol)をアセトン(10 mL)に溶解し、ピリジン(0.34 mL, 4.17 mmol)およびピバロイルクロリド(0.31 mL, 2.50 mmol)を加え、室温で30分間 攪拌した。反応液に無水酢酸(0.16 mL, 1.66 mmol)を加え、更に3日間室温で攪拌した。反応液を濃縮し、残渣に2 mol/L 塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーへキサ

 $\nu=1/1$)で精製することにより、化合物 1 7 0 (0.18 g, 52%)と化合物 1 7 1 (0.10 g, 26%)を得た。

化合物 1 7 0 ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.27 (s, 9H), 2.31 (s, 3H), 3.87 (dd, J = 13.4, 5.0 Hz, 1H), 4.45 (dd, J = 13.4, 7.9 Hz, 1H), 5.57 (br s, 1H), 5.92 (d, J = 9.9 Hz, 1H), 6.25 (d, J = 16.5 Hz, 1H), 6.49 (dd, J = 16.5, 9.9 Hz, 1H), 7.27-7.34 (m, 5H), 8.22 (br s, 1H).

AP-MS (m/z): 424 (M+).

化合物 1 7 1 H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.29 (s, 9H), 1.33 (s, 9H), 3.85 (dd, J = 13.5, 4.8 Hz, 1H), 4.49 (dd, J = 13.5, 8.1 Hz, 1H), 5.29 (br s, 1H), 5.93 (br d, J = 9.9 Hz, 1H), 6.27 (br d, J = 16.5 Hz, 1H), 6.53 (br dd, J = 16.4, 9.6 Hz, 1H), 7.27-7.34 (m, 5H), 8.06 (br s, 1H).

 $AP-MS (m/z) : 466 (M^+).$

参考例162(化合物172)

参考例 161の工程 3 で得られた化合物 170(0.05~g, 0.11~mmol)をアセトニトリル(3~mL)に溶解し、モルホリン(0.10~mL)を加え、80 \mathbb{C} で2時間攪拌した。反応液を濃縮した後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ(クロロホルム/メタノール=10/1)で精製することにより、化合物 172(0.04~g, 77%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.27 (s, 9H), 2.33 (s, 3H), 2.42-2.45 (m, 4H), 2.78 (dquin, J = 16.5, 6.0 Hz, 2H), 3.19 (t, J = 6.6 Hz, 2H), 3.65-3.68 (m, 4H), 4.04 (dd, J = 14.1, 4.8 Hz, 1H), 4.55 (dd, J = 14.1, 7.5 Hz, 1H), 5.73 (br s, 1H), 7.30-7.38 (m, 5H), 8.05 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 511 (M+).

参考例163(化合物173)

参考例162と同様にして、参考例161の工程3で得られた化合物170 (0.05g, 0.11 mmol)および70% エチルアミン水溶液(0.10 mL)から、化合物173 (0.03g, 66%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.10 (t, J = 6.9 Hz, 3H), 1.27 (s, 9H), 2.32 (s, 3H), 2.65 (quin, J = 7.2 Hz, 2H), 3.05-3.09 (m, 2H), 3.18-3.20 (m, 2H), 4.00 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.55 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 7.30-7.37 (m, 5H), 8.07 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 470 (M++1).

参考例164(化合物174)

参考例162と同様にして、参考例161の工程3で得られた化合物170 (0.05 g, 0.11 mmol)および2 mol/L ジメチルアミンのメタノール溶液(0.10 mL)から、化合物174(0.03 g, 67%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.26 (s, 9H), 2.24 (s, 6H), 2.31 (s, 3H), 2.71-2.81 (m, 2H), 3.12-3.19 (m, 2H), 4.00 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.56 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 6.00 (br s, 1H), 7.31-7.36 (m, 5H), 8.06 (br s, 1H).

AP-MS (m/z): 469 (M^+) .

参考例165 (化合物175)

参考例162と同様にして、参考例161の工程3で得られた化合物170 (0.05 g, 0.11 mmol)および2-アミノエタノール(0.10 mL)から、化合物175 (0.03 g, 52%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.26 (s, 9H), 2.35 (s, 3H), 2.65-2.78 (m, 2H), 3.08-3.30 (m, 4H), 3.64 (t, J = 5.1 Hz, 2H), 3.98 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 4.54 (d, J = 13.5 Hz, 1H), 7.26-7.38 (m, 5H), 8.25 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 485 (M+).

参考例166(化合物176)

参考例 1 6 2 と同様にして、参考例 1 6 1 の工程 3 で得られた化合物 1 7 1 (0.05 g, 0.11 mmol)および70% エチルアミン水溶液(0.10 mL)から化合物 1 7 6 (0.01 g, 26%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.18 (m, 3H), 1.28 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 2.63 (quin, J = 7.0 Hz, 2H), 2.73 (br q, J = 6.3 Hz, 1H), 2.84 (br q, J = 6.2 Hz, 1H), 3.18 (br t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.02 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 5.85 (br s, 1H), 7.27-7.35 (m, 5H), 8.02 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 512 (M++1).

参考例167(化合物177)

参考例162と同様にして、参考例161の工程3で得られた化合物171 (0.05 g, 0.11 mmol)および2 mol/L ジメチルアミンのメタノール溶液(0.10 mL)から、化合物177(0.02 g, 39%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.28 (s, 9H), 1.34 (s, 9H), 2.25 (s, 6H), 2.73 (br q, J = 6.3 Hz, 1H), 2.84 (br q, J = 6.2 Hz, 1H), 3.18 (br t, J = 6.6 Hz, 2H), 4.02 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 4.58 (d, J = 13.2 Hz, 1H), 5.85 (br s, 1H), 7.27-7.35 (m, 5H), 8.02 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 512 (M++1).

参考例168(化合物178)

参考例 1 1 と同様にして、参考例 9 8 の工程 1 で得られたカルボメトキシプロピオフェノン=チオセミカルバゾン(0.144~g,~0.543~mol)、無水酢酸($77~\mu$ L, 0.814~mmol)およびピリジン($79~\mu$ L, 0.977~mmol)から、化合物 1 7 8 (64.0~mg, 38%)を

得た。

¹H NMR (270 MHz,CDCl₃) δ (ppm) : 2.13 (s, 3H), 2.20-2.70 (m, 4H), 3.61 (s, 3H), 6.52 (br s, 2H), 7.20-7.35 (m, 5H).

参考例169(化合物179)

参考例 15 と同様にして、参考例 168 で得られた化合物 $178(0.0200~\rm g, 0.0650~\rm mol)$ 、ピバロイルクロリド($16~\mu$ L, 0.130 $\rm mmol$)およびピリジン($15~\mu$ L, 0.182 $\rm mmol$)から、化合物 $179(24.0~\rm mg, 94\%)$ を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.30 (s, 9H), 2.10 (s, 3H), 2.17-2.75 (m, 4H), 3.57 (s, 3H), 7.18-7.32 (m, 5H), 8.02 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 390 (M-1).

参考例170(化合物180)

参考例 9 3 で得られた化合物 1 0 0 (304 mg, 0.0690 mmol)と塩化セリウム七水 和物(257 mg, 0.690 mmol)をメタノール(800 mL)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(522 mg, 13.8 mmol)を少しずつ加え、室温で20分間攪拌した。反応液を減圧 濃縮し、1 mol/L 塩酸(100 mL)を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/アセトン/酢酸エチル/nーヘキサン=9/1/1/1) で精製することにより、化合物 1 8 0 (217 mg, 85%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.14 (t, J = 7.0 Hz, 6H), 2.68 (m, 1H), 2.98 (s, 3H), 3.27 (m, 2H), 3.44 (m, 1H), 3.63 (m, 1H), 4.18 (br s, 2H), 4.51 (br s, 1H), 7.30 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 371 (M++1).

参考例171(化合物181)

参考例15と同様にして、参考例170で得られた化合物 $180(100 \,\mathrm{mg}, 0.270 \,\mathrm{mmol})$ 、ピリジン($65.4 \,\mu\,\mathrm{L}, 0.810 \,\mathrm{mmol}$)およびピバロイルクロリド($83.4 \,\mu\,\mathrm{L}, 0.676 \,\mathrm{mmol}$)から、化合物 $181(87.3 \,\mathrm{mg}, 71\%)$ を得た。

AP-MS (m/z) : 455 (M++1).

参考例172(化合物182)

参考例 1 7 0 で得られた化合物 1 8 0 (60.6 mg, 0.170 mmol)をジクロロメタンに溶解し、ピリジン(63.2 μL, 0.788 mmol)および 5 ーブロモバレリルクロリド (23.0 μL, 0.172 mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液に1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をDMS O (0.3 mL)に溶解し、酢酸ナトリウム(58.7 mg)を加え、100℃で5分間攪拌した。反応液に水(20 mL)および1 mol/L 塩酸 (20 mL)を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/アセトン/酢酸エチル/nーヘキサン=9/1/1/1)で精製することにより、化合物 1 8 2 (42.5 mg, 45%)を得た。

AP-MS (m/z) : 453 (M++1).

参考例173(化合物183)

参考例170で得られた化合物180(100 mg, 0.270 mmol)とピリジン(31.5 μL, 0.389 mmol)をジクロロメタン(2 mL)に溶解し、0℃で4ーブロモブチリルクロリド(37.5 μL, 0.324 mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液に1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣にメタノール(20 mL)および炭酸カリウム(1.0 g)を加え、室温で20分間激しく攪拌した。反応液に水および1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/アセトン/酢酸エチル/nーへキサン=

9/1/1/1)で精製することにより、化合物 $1\ 8\ 3\ (27.6\ mg, 37\%)$ を得た。 1 H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.15 (d, J=6.6 Hz, 6H), 2.22 (m, 2H), 2.55-2.67 (m, 3H), 2.94 (s, 3H), 3.31-3.47 (m, 3H), 3.61 (m, 1H), 3.91-3.98 (m,

2H), 5.0 (br s, 1H), 7.20-7.35 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 437 (M-1).

参考例174(化合物184)

参考例 173 と同様にして、参考例 170 で得られた化合物 180 (84.1 mg, 0.227 mmol)をピリジン(88.0 μ L, 1.09 mmol)および 5 一ブロモバレリルクロリド(121 μ L, 0.908 mmol)で処理した後、メタノールおよび炭酸カリウム(1.0 g)で処理することにより、化合物 184 (89.1 mg, 81%)を得た。

AP-MS (m/z): 485 $(M^{+}+1)$.

参考例175(化合物185)

参考例92の工程3と同様にして、3-(メチルスルホニルアミノ) プロピオフェノン=チオセミカルバゾン(14.4 g, 47.9 mmol)、塩化プロピオニル(16.7 mL, 192 mmol)およびピリジン(18.6 mL, 230 mmol)から、化合物185(16.7 g, 85%)を得

た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.12 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 1.19 (t, J = 7.3 Hz, 3H), 2.37 (m, 2H), 2.63 (m, 3H), 2.96 (s, 3H), 3.35 (m, 2H), 3.58 (m, 1H), 4.55 (br s, 1H), 7.20-7.35 (m, 5H), 8.01 (br s, 1H).

参考例176(化合物186)

参考例170と同様にして、参考例175で得られた化合物185(16.7g, 40.5 mmol)、塩化セリウム七水和物(15.1g, 40.5 mol)および水素化ホウ素ナトリウム(12.8g, 338 mol)から、化合物186(11.7g, 81%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.13 (t, J = 8.7 Hz, 3H), 2.61-2.71 (m, 3H), 2.97 (s, 3H), 3.27-3.47 (m, 2H), 3.60-3.67 (m, 1H), 4.21 (br s, 2H), 4.65 (br s, 1H), 7.26-7.36 (m, 5H).

参考例177(化合物187)

参考例15と同様にして、参考例176で得られた化合物186(96.0 mg, 0.269

mmol)、ピリジン(65.4 μ L, 0.810 mmol)およびピバロイルクロリド(83.4 μ L, 0.676 mmol)から、化合物 1 8 7 (90.3 mg, 76%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.13 (t, J = 6.0 Hz, 3H), 1.28 (s, 9H), 2.66 (m, 3H), 2.97 (s, 3H), 3.35 (m, 2H), 3.61 (m, 1H), 4.58 (br s, 1H), 7.32 (m, 5H), 8.08 (br s, 1H).

AP-MS (m/z) : 441 (M++1).

参考例178(化合物188)

実施例176で得られた化合物186(100 mg, 0.221 mmol)をジクロロメタンに溶解し、ピリジン(85 μL, 1.05 mmol)および4ーブロモブチリルクロリド(110 μL, 0.949 mmol)を加え、室温で5時間攪拌した。反応液に1 mol/L塩酸を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をメタノール(50 mL)に溶解し、炭酸カリウム (1.0 g, 7.24 mmol)を加え、激しく攪拌した。1.5時間後、反応液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣に酢酸エチルを加え、1 mol/L塩酸、次いで水で洗浄した。有機層を硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=20/1)で精製することにより、化合物188(42.5 mg, 45%)を得た。1H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.14 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 2.19 (m, 2H), 2.50-2.81 (m, 5H), 2.96 (s, 3H), 3.35 (m, 2H), 3.59 (m, 1H), 3.93 (m, 2H), 4.52 (br s, 1H), 7.20-7.34 (m, 5H).

AP-MS (m/z): 424 (M-1).

参考例179 (化合物189)

参考例 1.78 と同様にして、参考例 1.76 で得られた化合物 1.86 (60.6 mg, 0.170 mmol)、ピリジン(63.2 μ L, 0.788 mmol)、5 ーブロモバレリルクロリド(110 μ L, 0.949 mmol)および炭酸カリウム(1.0 g, 7.24 mmol)から、化合物 1.89 (27.6 mg, 37%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.14 (t, J = 7.5 Hz, 3H), 1.79-1.99 (m,

4H), 2.54-2.75 (m, 5H), 2.96 (s. 3H), 3.19-3.27 (m, 2H), 3.57-3.68 (m, 1H), 3.83-3.95 (m, 2H), 4.36 (br s, 1H), 7.20-7.37 (m, 5H).

AP-MS (m/z) : 439 (M++1).

参考例180(化合物190)

参考例170と同様にして、参考例98で得られた化合物105(1.01 g, 2.33 mmol)および水素化ホウ素ナトリウム(2.20 g, 58.2 mmol)から、化合物190(86.5 mg, 0.248 mmol)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.30 (s, 9H), 2.37-2.46 (m, 1H), 2.63-2.86 (m, 2H), 3.41-3.51 (m, 1H), 3.71 (s, 3H), 4.09 (br s, 2H), 7.22-7.43 (m, 5H).

参考例181 (化合物191)

参考例133と同様にして、参考例180で得られた化合物190(86.5 mg, 0.248 mmol)および4 - ブロモブチリルクロリド(57 μ L, 0.495 mmol)から、化合物191(89.5 mg, 29%)を得た。

AP-MS (m/z) : 496 (M--1).

参考例182(化合物192)

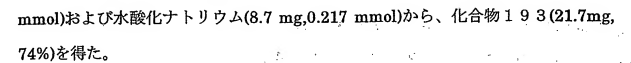
参考例181で得られた化合物191(89.5mg, 0.18mmol)をDMF(2.0 mL)に 溶解し、60%水素化ナトリウム(14 mg, 0.359 mmol)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に酢酸と水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/nーヘキサン=2/1)で精製することにより、化合物

192(30.2 mg, 40%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.36 (s, 9H), 2.17-2.42 (m, 3H), 2.53-2.84 (m, 4H), 3.38-3.50 (m, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.97 (m, 2H), 7.22-7.39 (m, 5H).

参考例183(化合物193)

参考例99と同様にして、参考例182で得られた化合物192(30.2 mg, 0.723



AP-MS (m/z) : 402 (M-1).

参考例184(化合物194)

参考例 1 0 0 と同様にして、参考例 1 8 3 で得られた化合物 1 9 3 (21.7mg, 0.054 mmol)、オキサリルクロリド(0.25 ml)および 2 - T = 1 T = 1 T = 1 =

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) d(ppm): 1.34 (s, 9H), 2.17-2.28 (m, 3H), 2.54-2.82 (m, 4H), 3.34-3.46(m, 3H), 3.72 (dd, J = 4.0, 6.0 Hz, 2H), 3.96 (br q, J = 7.0 Hz, 2H), 7.32-7.34 (m, 5H), 6.11 (br s, 1H).

参考例185 (化合物195)

工程1:参考例1の工程1と同様にして、2ーアセトキシー1ーインダノン(4.1 g, 21.6 mmol)およびチオセミカルバジド塩酸塩(3.0 g, 23.7 mmol)から、2ーアセトキシー1ーインダノン=チオセミカルバゾン(3.23g, 57%)を得た。

工程2:参考例1の工程2と同様にして、上記で得られた2ーアセトキシー1ーインダノン=チオセミカルバゾン(335.5 mg, 1.27 mmol)、ピリジン(13 mL)および無水酢酸(136 μ L, 1.53 mmol)から、3-アセチルー5-アミノスピロ [1, 3, 4-チアジアゾリンー2, 1'-インダン]-2'-イルアセテート(187.4 mg, 48%)を得た。

工程3:上記で得られた3-アセチルー5-アミノスピロ [1,3,4-チアジア ゾリンー2,1'ーインダン]ー2'ーイルアセテート(163.8 mg)をジクロロメタン(2.0mL)に溶解し、ピリジン(520 μ L,6.44 mmol)およびピバロイルクロリド (661 μ L,5.36mmol)を加え、室温で24時間攪拌した。反応液に水を加え、クロロホルムで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロフォルム/酢酸エチル=3/2)で精製することにより、ジアステレオマー

混合物として化合物195(118.0 mg, 57%)を得た。

AP-MS (m/z) : 390 (M++1).

参考例186 (化合物196)

参考例185で得られた化合物195(90.3 mg, 0.233 mmol)を10%アンモニアのメタノール(4.8 mL)溶液に溶解し、室温で6時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(クロロフォルム/酢酸エチル=3/2)で精製することにより、ジアステレオマー混合物として化合物196(16.6 mg, 20%)を得た。

FAB-MS (m/z): 348 $(M^{+}+1)$.

参考例187(化合物197)

工程 1: 参考例 1 の工程 1 と同様にして、4 ーアセトキシー 1 ーインダノン(2.51 g, 13.2 mmol)およびチオセミカルバジド塩酸塩(1.85 g, 14.5 mmol)から、4 ーアセトキシー 1 ーインダノン=チオセミカルバゾン (2.78 g, 80%)を得た。

工程 2:参考例 1 1 と同様にして、上記で得られた 4-アセトキシー 1-インダノン=チオセミカルバゾン(364.5 mg, 1.38 mmol)、無水酢酸(123 μ L, 1.38 mmol) およびピリジン(112 μ L, 1.38 mmol)から、化合物 1 9 7 (193.9 mg, 39%)を得た。 ¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 2.18 (s, 3H), 2.30 (s, 3H), 2.59-2.68 (m, 1H), 2.76-2.86 (m, 1H), 3.09-3.30 (m, 2H), 4.17 (br s, 2H), 6.99 (dd, J= 7.7, 1.5 Hz, 1H), 7.31 (m, 2H).

参考例188 (化合物198)

参考例 1 5 と同様にして、参考例 1 8 7 で得られた化合物 1 9 7 (108.8 mg, 0.356 mmol)、ピリジン(346 μ L, 4.28mmol)およびピバロイルクロリド(439 μ L, 3.56 mmol)から、化合物 1 9 8 (136mg, 98%)を得た。

¹H NMR (270 MHz, CDCl₃) δ (ppm) : 1.34 (s, 9H), 2.18 (s, 3H), 2.29 (s, 3H), 2.56-2.63 (m, 1H), 2.79-2.92 (m, 1H), 3.08-3.22 (m, 2H), 6.98-7.03 (m, 1H), 7.28-7.31 (m, 2H), 8.08 (br s, 1H).

参考例189(化合物199)

参考例186と同様にして、参考例188で得られた化合物198(83.1 mg,0.214 mmol)および10%アンモニアのメタノール(4.2 mL)溶液から、化合物199(70.0 mg, 94%)を得た。

¹H NMR (300 MHz, CDCl₃) δ (ppm): 1.34 (s, 9H), 2.21 (s, 3H), 2.58-2.67 (m, 1H), 2.81-2.91 (m, 1H), 3.07-3.27 (m, 2H), 5.25 (br s, 1H), 6.62 (d, J= 7.7 Hz, 1H), 6.94 (d, J= 7.7 Hz, 1H), 7.10 (t, J= 7.7 Hz, 1H), 7.99 (br s, 1H).

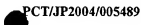
参考例190(化合物200)

工程 1: チオセミカルバジド塩酸塩(8.30~g, 65.1~mmol)をメタノール(50~mL)と蒸留水(50~mL)の混合溶媒に溶解した。この溶液にベンゾイル酢酸エチル(17.0~mL, 98.2~mmol)および濃塩酸(1.00~mL, 12.0~mmol)を加え、室温で11時間攪拌した。析出した固体をろ取し、洗浄(メタノール)した後、乾燥し、3-フェニルー3-チオセミカルバゾノプロピオン酸エチルエステル(チオセミカルバゾン)(11.1~g, 64%)を得た。

工程 2:上記で得られたチオセミカルバゾン(2.03 g, 7.65 mmol)をジクロロメタン(40 mL)に溶解した。この溶液にピリジン(4.00 mL, 49.7 mmol)および塩化トリメチルアセチル(5.60 mL, 45.5 mmol)を加え、室温で12時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、室温でさらに1時間攪拌した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $20/1 \rightarrow 9/1$)で精製することにより、化合物 2 0 0 (3.25 g, 98%)を得た。

参考例191(化合物201)

参考例190で得られた化合物200(519 mg, 1.20 mmol)をTHF(10 mL)に 溶解した。この溶液を0℃に冷却した後、水素化ジイソブチルアルミニウムの0.93 mol/L ヘキサン溶液 (5.30 mL, 4.93 mmol)を加え、2.5 時間攪拌した。反応液に無



水硫酸ナトリウムおよび飽和硫酸ナトリウム水溶液を加え、さらに 1 時間攪拌した後、ろ過した。ろ液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $4/1\rightarrow 2/1$)で精製することにより、化合物 2 0 1 (348 mg, 74%)を得た。

ESI-MS m/z 392 (M+H)+.

参考例192(化合物202)

参考例 1 9 1 で得られた化合物 2 0 1 (234 mg, 0.597 mmol)をジクロロメタン (10 mL)に溶解した。この溶液に二クロム酸ピリジニウム(783 mg, 2.08 mmol)を加え、室温で 60 時間攪拌した。反応液をろ過した後、得られたろ液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル= $4/1\rightarrow 2/1$)で精製することにより、化合物 2 0 2 (155 mg, 67%)を得た。

参考例193(化合物203)

参考例190と同様にして、3-カルボメトキシー1-フェニルー1-プロ派ノンおよびチオセミカルバジドから得られる3-カルボメトキシー1-プロパノン=チオセミカルバゾン(1.85 g, 6.62 mmol)を、ピリジン(3.42 mL, 39.7 mmol)存在下、プロピオニルクロライド(2.87 mL, 33.1 mmol)と反応させた後、メタノール(50 mL)および炭酸カリウム(3.00 g, 21.7 mmol)で処理することにより、化合物 203 (1.08 g, 43%)を得た。

APCI-MS m/z 376 (M-H).

参考例194(化合物204)

工程 1:3 ーベンゾイルプロピオン酸 (3.56~g, 20.0~mmol)をジクロロメタン(50~mL)に溶解し、トリエチルアミン(2.22~g, 22.0~mmol)および塩化トリメチルアセチル(2.41~g, 20.0~mmol)を0℃で加え、室温で60~時間攪拌した。次いで、反応液にトリエチルアミン(4.04~g, 40.0~mmol)およびN, Oージメチルヒドロキシルアミン(1.95~g, 20.0~mmol)を順に加え、更に室温で5~時間攪拌した。反応液に、水および

1 mol/L 塩酸を加えクロロホルムで抽出した。有機層を炭酸水素ナトリウム水溶液 および水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧留去した。得られた 残渣をカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール= $50/1 \rightarrow 40/1$) で精製することにより、3-(N-メトキシ-N-メチルカルバモイル)-プロピオフェノン(1.53 g, 35%)を得た。

工程3:参考例190の工程2と同様にして、上記で得られた3-(N-メトキシーN-メチルカルバモイル)ープロピオフェノン=チオセミカルバゾン(0.703 g, 2.39 mmol)および無水酢酸(5 mL, 45.3 mmol)より、化合物204(0.459 g, 51%)を得た。

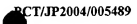
APCI-MS m/z: 379 (M+H)+.

参考例195(化合物205)

参考例190の工程2と同様にして、参考例194の工程2で得られたチオセミカルバゾン(0.250 g, 0.849 mmol)、ピリジン(0.242 g, 3.06 mmol)および塩化トリメチルアセチル (0.307 g, 2.55 mmol)より、化合物205(0.318 g, 81%)を得た。APCI-MS m/z 463 (M+H)+.

産業上の利用可能性

本発明により、チアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンEg5阻害剤、およびM期キネシンEg5阻害作用を有するチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩が提供される。



請求の範囲

1. 一般式(I)

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4} \\
N-N \\
R^{5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{1} \\
R^{2}
\end{array}$$

<式中、R¹は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表し、

R²は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級 アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロ アルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、 -C (=W) R⁶ [式中、Wは酸素原子または硫黄原子を表し、R⁶は水素原子、 置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換 もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換も しくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、-NR⁷R⁸(式中、 R^7 および R^8 は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アル キル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニ ル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは 置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR⁷とR⁸が隣接する窒素原子と 一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、一OR®(式中、R®は 置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換 もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換も しくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)または-S R¹⁰ (式中、R¹⁰は、前記R⁹と同義である)を表す]、-NR¹¹R¹² {式中、R ¹¹および

または

R¹²は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、一COR¹³ [式中、R¹³は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルキール、置換もしくは非置換の近級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、一NR¹⁴R¹⁵ (式中、R¹⁴およびR¹⁵は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキール、置換もしくは非置換の低級アルキール、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のであったは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR¹⁴とR¹⁵が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、一OR¹⁶ (式中、R¹⁶は前記R⁹と同義である)または一SR¹⁷ (式中、R¹⁷は前記R⁹と同義である)を表す]を表すか、

 R^{11} と R^{12} が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する} または SO_2R^{18} (式中、 R^{18} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表すか、

または R^1 と R^2 が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成し、

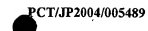
 R^3 は水素原子、または-C (=Z) R^{19} [式中、Zは酸素原子または硫黄原子を表し、 R^{19} は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、

 $-NR^{20}R^{21}$ (式中、 R^{20} および R^{21} は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の必クロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、または R^{20} と R^{21} が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、

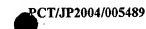
 $-OR^{22}$ (式中、 R^{22} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)または $-SR^{23}$ (式中、 R^{23} は前記 R^{22} と同義である)を表す〕を表し、

R⁴は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表し、

R⁵は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR⁴とR⁵が一緒になってー(CR^{25A}R^{25B})_{m1}Q(CR^{25C}R^{25D})_{m2}ー {式中、Qは単結合、置換もしくは非置換のフェニレンまたはシクロアルキレンを表し、m1およびm2は同一または異なって0~4の整数を表すが、m1とm2は同時に0とはならず、R^{25A}、R^{25B}、R^{25C}およびR^{25D}は同一または異なって、水素原子、ハロゲン、置換もしくは非置換の低級アルキル、一OR²⁶ [式中、R²6は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換のの低級アルキル、置換もしくは非置換のでリール、置換もしくは非置換の複素環基、一CO



 $NR^{27}R^{28}$ (式中、 R^{27} および R^{28} は同一または異なって、水素原子、置換もし くは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは 非置換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非 置換のアリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表すか、またはR²⁷とR² 8が隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成する)、 -SO₂NR²⁹R³⁰ (式中、R²⁹およびR³⁰はそれぞれ前記R²⁷およびR²⁸と同 義である)または-COR³¹ (式中、R³¹は水素原子、置換もしくは非置換の低 級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級ア ルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール または置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表す]、-NR³²R³³[式中、R 32およびR 33は同一または異なって、水素原子、置換もしくは非置換の低級アル キル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニ ル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリール、置換 もしくは非置換の複素環基、-COR34 (式中、R34は水素原子、置換もしくは 非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置 換の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換 のアリール、置換もしくは非置換の複素環基、置換もしくは非置換の低級アルコキ シ、置換もしくは非置換のアリールオキシ、アミノ、置換もしくは非置換の低級ア ルキルアミノ、置換もしくは非置換のジ低級アルキルアミノまたは置換もしくは非 置換のアリールアミノを表す)または-SO2R35(式中、R35は置換もしくは非 置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換 の低級アルキニル、置換もしくは非置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換の アリールまたは置換もしくは非置換の複素環基を表す)を表す]または-СООR 36 (式中、R 36 は水素原子、置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは 非置換の低級アルケニル、置換もしくは非置換の低級アルキニル、置換もしくは非 置換のシクロアルキル、置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換



の複素環基を表す)を表すか、または R^{25A} と R^{25B} または R^{25C} と R^{25D} が一緒になって酸素原子を表し、m1またはm2が2以上の整数であるとき、それぞれの R^{25A} 、 R^{25B} 、 R^{25C} および R^{25D} は同一でも異なっていてもよく、隣接するふたつの炭素原子に結合する R^{25A} 、 R^{25B} 、 R^{25C} および R^{25D} はそれぞれ一緒になって結合を形成してもよい R^{25A} 0を表す>で表されるチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する R^{25A} 0を表す。 R^{25C} 1を有する R^{25D} 1を表す。 R^{25C} 2を表す。 R^{25C} 2を表す。 R^{25C} 2 はそれぞれ一緒になって

- 2. R^2 が-C (=W) R^6 (式中、Wおよび R^6 はそれぞれ前記と同義である) である請求の範囲第1項記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- 3. R⁶が置換もしくは非置換の低級アルキルである請求の範囲第2項記載のM 期キネシンEg5阻害剤。
- 4. R^3 が-C (= Z) R^{19} (式中、Zおよび R^{19} はそれぞれ前記と同義である) である請求の範囲第 $1\sim3$ 項のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- 5. R¹⁹が置換もしくは非置換の低級アルキルである請求の範囲第4項記載の M期キネシンE g 5阻害剤。
- 6. R^5 が置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族複素環基である請求の範囲第 $1 \sim 5$ 項のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- 7. R^5 が置換もしくは非置換のアリールである請求の範囲第 $1\sim 5$ 項のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- 8. R^4 が置換もしくは非置換の低級アルキルまたは $-(CH_2)_nNHSO_2R^2$ 4 (式中、nは1または2を表し、 R^{24} は置換もしくは非置換の低級アルキル、置換もしくは非置換の低級アルケニル、アミノ、低級アルキルアミノまたはジ低級アルキルアミノを表す)である請求の範囲第 $1\sim7$ 項のいずれかに記載のM期キネシンEg5阻害剤。
- 9. R⁴とR⁵が一緒になってー (CR^{25A}R^{25B}) _{m1}Q (CR^{25C}R^{25D}) _{m2}ー

(式中、 R^{25A} 、 R^{25B} 、 R^{25C} 、 R^{25D} 、m1、m2およびQはそれぞれ前記と同義である) である請求の範囲第 $1\sim5$ 項のいずれかに記載のM期キネシンE g 5阻害剤。

- 10. Qが置換もしくは非置換のフェニレンである請求の範囲第9項記載のM期キネシンEg5阻害剤。
- 11. R^1 が水素原子である請求の範囲第 $1\sim10$ 項のいずれかに記載のM期キネシンE g 5 阻害剤。
- 12. WおよびZが酸素原子である請求の範囲第 $1\sim1$ 1項のいずれかに記載の M期キネシンE g 5阻害剤。

13. 一般式(IA)

<式中、R1Aは水素原子を表し、

 R^{2A} は水素原子または $-COR^{6A}$ (式中、 R^{6A} は置換もしくは非置換の低級アルキルを表す)を表すか、または R^{1A} と R^{2A} は隣接する窒素原子と一緒になって置換もしくは非置換の複素環基を形成し、

R ³ A は - C O R ¹⁹ A (式中、 R ¹⁹ A は置換もしくは非置換の低級アルキルを表す) を表し、

同義であり、 R^{24A} は一(CH_2) $_qNR^{24AA}R^{24AB}$ [式中、qは $0\sim5$ の整数を表し、

R^{5A}は置換もしくは非置換のアリールまたは置換もしくは非置換の芳香族複素環基を表す>で表されるチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 14. R 5A が置換もしくは非置換のアリールである請求の範囲第13項記載の チアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 15. R ⁵ がフェニルである請求の範囲第13項記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 16. R^{2A} が $-COR^{6A}$ であり、 R^{6A} が非置換の低級アルキルである請求の範囲第 $13\sim15$ 項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 18. R^{19A}が非置換の低級アルキルである請求の範囲第13~17項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 19. R^{19A} が $t e r t ブチルである請求の範囲第<math>13 \sim 17$ 項のいずれかに 記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 20. R^{4A} が $-(CH_2)_pNR^{4AA}R^{4AB}$ (式中、p、 R^{4AA} および R^{4AB} はそれぞれ前記と同義である)である請求の範囲第 $13\sim19$ 項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 21. R^{4A} が $-(CH_2)_pNR^{4AD}COR^{4AC}$ (式中、p、 R^{4AC} および R^{4AD} は、それぞれ前記と同義である)である請求の範囲第 $13\sim19$ 項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 22. R^{4A} が $-(CH_2)_pNHSO_2R^{24A}$ (式中、pおよび R^{24A} はそれぞれ前記と同義である)である請求の範囲第 $13\sim19$ 項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 23. 請求の範囲第13~22項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有する医薬。
- 24. 請求の範囲第13~22項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体また はその薬理学的に許容される塩を有効成分として含有するM期キネシンEg5阻 害剤。
- 25. 請求の範囲第1~12項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体または その薬理学的に許容される塩の有効量を投与することを特徴とするM期キネシン Eg5阻害方法。
- 26. 請求の範囲第13~22項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体また はその薬理学的に許容される塩の有効量を投与することを特徴とするM期キネシ ンEg5阻害方法。
- 27. M期キネシンE g 5 阻害剤の製造のための請求の範囲第1~12項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。
- 28. M期キネシンE g 5阻害剤の製造のための請求の範囲第13~22項のいずれかに記載のチアジアゾリン誘導体またはその薬理学的に許容される塩の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

.PCT/JP2004/005489

	ASSIFIC			

Int.Cl⁷ C07D285/12, 417/04, 417/12, A61K31/433, 31/4439, 31/5377, 31/506, A61P9/04, 9/10, 19/02, 37/02

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Facsimile No.

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA(STN), MEDLINE(STN), REGISTRY(STN)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	SCHENONE, S. et al., "3-Arylsulphonyl-5- arylamino-1,3,4-thiadiazol-2(3H)ones as anti- inflammatory and analgesic agents.", Bioorganic & Medicinal Chemistry, 9, 2149-2153, 2001.	1-24,27-28
A	BHALLA, M. et al., "Benzopyran-2-one derivatives: antiinflammatory, analgesic and antiproteolytic agents.", European Journal of Medicinal Chemistry, 29, 713-17, 1994.	1-24,27-28
A	JP 62-53976 A (FISONS plc), 09 March, 1987 (09.03.87), Claims 1, 7 & EP 217519 A1	1-24,27-28

×	Further documents are listed in the continuation of Box C.		See patent family annex.		
* "A"	Special categories of cited documents: document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance	"I" later document published after the international filing date or priorit date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention			
"E"	earlier application or patent but published on or after the international filing date document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means		document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone		
"O"			document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art		
r	document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&"	document member of the same patent family		
	of the actual completion of the international search 16 July, 2004 (16.07.04)	Date	of mailing of the international search report 03 August, 2004 (03.08.04)		
	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		norized officer		

Telephone No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP2004/005489

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	US 4338449 A (Eddie V.P. Tao et al.), 06 July, 1982 (06.07.82), Claim 1; column 1, lines 5 to 11 (Family: none)	1-24,27-28			
P, X	WO 03/051854 A1 (Kyowa Hakko Kogyo Co., Ltd.), 26 June, 2003 (26.06.03), Claims 1 to 43 (Family: none)	1-24,27-28			
		*			
		*			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/005489

Box No.	п он	bservatio	ons wh	ere cer	tain clai	ms wer	e found	unsearc	hable ((Continua	tion of i	tem 2 of	first sl	ieet)		
1. 🗙	mational sea Claims No because the ims 25	s.: 25- ey relate	-26 to sub	ject mat	ter not re	equired:	to be se	arched by	y this A	uthority,	namely:	•				•
											. •	٠			•	
2.	Claims No because the extent that	ey relate t									prescrib	ed requir	ements	to such	an .	
										•			٠.		: .	:
3.	Claims No		pender	nt claim	s and are	not dra	ifted in	accordano	ce with	the secor	d and th	ird sente	ences of	Rule 6	.4(a).	
Box No.	m of		ons wh	ere uni	ty of inv	ention i	is lacķir	ng (Conti	inuation	of item	3 of firs	t sheet)				
This Inte	ernational S	earching	Autho	rity fou	nd multi	ple inve	ntions i	n this into	ernation	al applic	ation, as	follows				
			•			•	•			,						
															•	,
			4	٠.												
							•									
												• •				
									-							
1.	As all requi	ired addit	tional s	earch fe	es were t	imely pa	aid by th	e applica	nt, this i	nternation	nal searc	n report o	overs a	ll searcl	hable	
	As all search		ims cou	ıld be se:	arched wi	ithout eff	fort justi	fying an a	dditiona	I fee, this	Authorit	y did not	invite pa	iyment (of	•
	As only son									pplicant,	this inter	national	search r	eport co	overs	
		•														
									•							
						•		•						•		
•				•												
	No required restricted to											nt ern atio	nal sea	ch repo	ort is	
Remark	on Protest			The ad	ditional :	search f	ees wer	e accomp	anied by	y the app	licant's 1	orotest.				
		٠						yment of	_						•	



A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07D285/12, 417/04, 417/12, A61K31/433, 31/4439, 3 1/5377, 31/506, A61P9/04, 9/10, 19/02, 37/02

B. ・ 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D285/12, 417/04, 417/12, A61K31/433, 31/4439, 3 1/5377, 31/506, A61P9/04, 9/10, 19/02, 37/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA (STN), MEDLINE (STN), REGISTRY (STN)

C. 関連する	6と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	・請求の範囲の番号
Α	SCHENONE, S. et al., 3-Arylsulphonyl-5-arylamino-1,3,4-thiad	1 - 24,
	iazol-2(3H) ones as anti- inflammatory and analgesic agents.,	27 - 28
	Bioorganic & Medicinal Chemistry, 9, 2149-2153, 2001.	
	Signification of model of the significant of the si	
Α	BHALLA, M. et al., Benzopyran-2-one derivatives: antiinflamm	1 - 24,
	atory, analgesic and antiproteolytic agents., European Journ	27 - 28
	al of Medicinal Chemistry, 29, 713-17, 1994.	
Α	JP 62-53976 A (ファイソンズ・ピーエルシー) 19	1 - 24,
	87.03.09,請求項1、7 &EP 217519 A1	27 - 28

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に官及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出顧

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

16.07.2004

国際調査報告の発送日

03.8.2004

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 特許庁審査官(権限のある職員) 田名部 拓也 4P 9738

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

	国際調査報告	国際出願番号 P / JP20	04/005489
C (続き).	関連すると認められる文献	. //	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するとき	は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A.	US 4338449 A (Eddie V. P. 07. 06, クレーム1、第1欄第5ー		1-24,
	107.00,90 四1、粉1爛粉3一	1 111 (7) < y.—(x U)	27-28
PΧ	WO 03/051854 A1 (協和発		1-24,
	3.06.26, クレーム1-43 (フ	アミリーなし)	27-28
	,	w v	
0		•	
			*
•			
		• • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
			ė.
	·.		.1
:			
	•		
		·	
:			



第Ⅱ欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作っった。
	請求の範囲 <u>25-26</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	人の身体の治療による処置方法である。
2.	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3. 🗆	請求の範囲
	従って記載されていない。
第Ⅲ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
•	
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調査	手数料の異議の申立てに関する注意
] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。